

# Betamox Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Betamox Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня  
говеда  
котка  
овца  
куче

### Начин на приложение:

Подкожно приложение  
Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

172.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Подкожно приложение:**

•

**свиня**

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 30 day

•

**говеда**

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 30 day

•

**овца**

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 30 day

**Интрамускулно приложение:**

•

**свиня**

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 30 day

•

**говеда**

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 3 day

•

**овца**

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 3 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01CA04

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Датски

Налично само в Датски

Налично само в Датски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Scanvet Animal Health A/S

---

**Дата на разрешение за търговия:**

19/10/1988

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Norbrook Manufacturing Limited  
Norbrook Laboratories Limited

---

**Отговорен орган:**

Danish Medicines Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

13229

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

19/10/1988

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.