

Betamox L.A. 150 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Разрешен

- Amoxicillin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Betamox L.A. 150 mg/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда
овца
свиня
куче
котка

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:

-

говеда

- Milk. 108 hour
- Meat and offal. 39 day

-

овца

- Meat and offal. 29 day

-

свиня

- Meat and offal. 42 day

-

куче

-

котка

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 39 day
- Milk. 108 hour

-

овца

- Meat and offal. 29 day

-

свиня

- Meat and offal. 42 day

-

куче

-

котка

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 Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

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 Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Дата на разрешение за търговия:

18/03/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

0678

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/03/1999

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Данни върху опаковката

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

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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