

# Betamox Vet. 150 mg/ml injektionsvæske, suspension

Autoriseret

- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Betamox Vet. 150 mg/ml injektionsvæske, suspension

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

**Dyreart:**

Svin

Kvæg

Kat

Får

Hund

**Administrationsvej:**

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

172.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Subkutan anvendelse:**

•

**Svin**

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 30 dag

•

**Kvæg**

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 30 dag

•

**Får**

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 30 dag

**Intramuskulær anvendelse:**

•

**Svin**

- Milk. 3 dag
- Meat and offal. 30 dag

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 30 dag
- Milk. 3 dag

•

**Får**

- Meat and offal. 30 dag

- Milk. 3 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01CA04

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

12 x 100 ml injektionsvæske, suspension, i hætteglas

100 ml injektionsvæske, suspension, i hætteglas

4 x 100 ml injektionsvæske, suspension, i hætteglas

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Scanvet Animal Health A/S

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

19/10/1988

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Ansvarlig myndighed:**

Danish Medicines Agency

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

13229

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

19/10/1988

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé