

Betamox vet 150 mg/ml injektioneste, suspensio

Autoriseret

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Betamox vet 150 mg/ml injektioneste, suspensio

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg
Får
Svin
Hund
Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
172.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 39 dag

- Milk. 108 hour
108 tuntia (4,5 vrk)

-

Får

- Meat and offal. 29 dag

Maito: Valmistetta ei saa käyttää lampailla, joiden maitoa käytetään elintarvikkeena.

-

Svin

- Meat and offal. 42 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](#)

Tilgængelig i:

Finland

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Kun tilgængelig på [Finnish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

12/09/2002

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Ansvarlig myndighed:

Finnish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

16405

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

12/09/2002

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.