

# Betamox Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Εγκεκριμένο

- Amoxicillin trihydrate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Betamox Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοίρος

Βοοειδή

Γάτα

Πρόβατο

Σκύλος

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

172.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Υποδόρια χρήση:**

•

**Χοίρος**

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 30 Ημέρα

•

**Βοοειδή**

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 30 Ημέρα

•

**Πρόβατο**

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 30 Ημέρα

**Ενδομυϊκή χρήση:**

•

**Χοίρος**

- Γάλα. 3 Ημέρα
- Meat and offal. 30 Ημέρα

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 30 Ημέρα
- Γάλα. 3 Ημέρα

•

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 30 Ημέρα

- Γάλα. 3 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01CA04

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Scanvet Animal Health A/S

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

19/10/1988

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Norbroom Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Αρμόδια αρχή:**

Danish Medicines Agency

---

**Αριθμός έγκρισης:**

13229

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

19/10/1988

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.