

Betamox LA 150 mg/ml Suspension for Injection

Εξουσιοδοτημένο

- Amoxicillin trihydrate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Betamox LA 150 mg/ml Suspension for Injection

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Βοοειδή
Σκύλος
Πρόβατο
Γάτα
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English
172.21 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 39 Ημέρα

- Γάλα. 108 Ώρα

-

Σκύλος

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 29 Ημέρα

-

Γάτα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 42 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Σκύλος

-

Γάτα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01CA01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διαθέσιμο σε:

Ireland

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

1/10/1987

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Αρμόδια αρχή:

Health Products Regulatory Authority

Αριθμός έγκρισης:

VPA22664/010/001

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

1/10/1987

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064259>