

Betamox Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Betamox Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino
Bovino
Gatos
Ovino
Perros

Vía de administración:

Vía subcutánea
Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

172.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Porcino

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

-

Bovino

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

-

Ovino

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

Vía intramuscular:

-

Porcino

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

-

Bovino

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

-

Ovino

- Meat and offal. 30 Día

- Milk. 3 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Scanvet Animal Health A/S

Fecha de autorización de comercialización:

19/10/1988

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

13229

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/10/1988

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.