

Betamox LA 150 mg/ml szuszpenziós injekció A.U.V.

Autorizado

- Amoxicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Betamox LA 150 mg/ml szuszpenziós injekció A.U.V.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Bovino

- Milk. 108 Hora(s)
- Meat and offal. 39 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 29 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 42 Día
-

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

QJ01CA04

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Disponibile en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Hungarian](#)

Disponibile únicamente en [Hungarian](#)

Disponible únicamente en [Hungarian](#)
Disponible únicamente en [Hungarian](#)
Disponible únicamente en [Hungarian](#)
Disponible únicamente en [Hungarian](#)
Disponible únicamente en [Hungarian](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

12/12/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Manufacturing Limited
Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/12/1994

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