

Betamox Injection 150mg/ml

ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή,
πρόβατα, χοίρους, σκύλους,
γάτες

Autorizado

- Amoxicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Betamox Injection 150mg/ml ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, πρόβατα, χοίρους, σκύλους, γάτες

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Ovino

Gatos

Porcino

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:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 39 Día
- Milk. 108 Hora(s) 4.5 DAYS

-

Ovino

- Meat and offal. 29 Día
- Milk. no withdrawal period

NOT AUTHORIZED FOR USE IN LACTATING ANIMALS PRODUCING MILK FOR HUMAN CONSUMPTION

-

Porcino

- Meat and offal. 42 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:

Chipre

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

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:

16/11/1987

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

11528

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/11/1987

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.