

BETAMOX LA 150 mg/mL, ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, πρόβατα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Autorizado

- Amoxicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BETAMOX LA 150 mg/mL, ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, πρόβατα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino
Bovino
Porcino
Perros
Gatos

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:

-

Ovino

- Meat and offal. 29 Día
- Milk. 162 Hora(s)

-

Bovino

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

-

Porcino

- Meat and offal. 42 Día

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period

-

Gatos

- Not applicable. no withdrawal period

Vía subcutánea:

-

Perros

- Not applicable. no withdrawal period

•

Gatos

- Not applicable. no withdrawal period

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:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chellafarm Vet A.E.

Fecha de autorización de comercialización:

17/06/1990

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

55112/15-06-2021/K-0031701

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/02/2024

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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