

Betamox 150 mg/ml Suspension for Injection

Myönnetty

- Amoxicillin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Betamox 150 mg/ml Suspension for Injection

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Nauta

- Meat and offal. 18 day

- Milk. 48 hour

-

Lammas

- Meat and offal. 7 day

-

Sika

- Meat and offal. 14 day

Ihon alle:

-

Nauta

- Meat and offal. 18 day

- Milk. 48 hour

-

Lammas

- Meat and offal. 7 day

-

Sika

- Meat and offal. 14 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01CA04

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Ireland

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

1/10/1987

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Vastaava viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntilupanumero:

VPA22664/004/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/10/1987

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.