

# BETAMOX LA ,150 mg/ml, injekciné suspensija galvijams, kiaulēms, avims, šunims ir katēms

Autorisé

- Amoxicillin

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

BETAMOX LA ,150 mg/ml, injekciné suspensija galvijams, kiaulēms, avims, šunims ir katēms

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Chien

Chat

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 39 day
- Lait. 108 hour

- 

#### **Mouton**

- Viande et abats. 29 day
- Lait. no withdrawal period

Not authorized for use in sheep, whose milk is intended for human consumption.

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 42 day
- 

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CA04

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Lituanie

---

**Disponible en:**

Lituanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

27/02/1997

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/97/0431/001-004

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

15/12/2025

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.