

File downloaded on 2026-06-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000092074>

BETAMOX LA, 150 mg/ml

sospensione iniettabile per bovini, suini, cani e gatti

Odobreno

- Amoxicillin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

BETAMOX LA, 150 mg/ml suspensioe iniettabile per bovini, suini, cani e gatti

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
150.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Pig

- Meat and offal. 42 day

-

Cattle

- Meat and offal. 39 day

- Milk. 108 sat
pari a 4,5 giorni

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01CA04

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Italy

Opis paketa:

Dostupan samo u talijanski

Dostupan samo u talijanski

Dostupan samo u talijanski

Dostupan samo u talijanski

Dostupan samo u talijanski

Dostupan samo u talijanski

Dostupan samo u talijanski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

9/12/2002

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Norbrook Manufacturing Limited

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health

Broj odobrenja:

102806

Datum promjene statusa odobrenja:

9/12/2007

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.