

Betamox LA, 150 mg/ml süstesuspensioon

Engedélyezett

- Amoxicillin trihydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Betamox LA, 150 mg/ml süstesuspensioon

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha
sertés
juh
kutya
macska

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

172.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 39 day

- Milk. 108 hour

Piimale: 108 tundi (4,5 päeva).

•

sertés

- Meat and offal. 42 day

•

juh

- Meat and offal. 29 day

- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks lammastel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

Anatómiai, terápías és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01CA04

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Estonia

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

6/06/2002

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Felelős hatóság:

State Agency Of Medicines

Engedély száma:

1053

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

6/06/2002

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.