

Betamox Vet. injekciós szuszpenzió, szuszpenzió 150 mg/ml

Engedélyezett

- Amoxicillin trihydrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Betamox Vet. injekciós szuszpenzió, szuszpenzió 150 mg/ml

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés
szarvasmarha
macska
juh
kutya

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás
Intramuscularis 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:

Subcutan alkalmazás:

•

sertés

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 30 day

•

szarvasmarha

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 30 day

•

juh

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 30 day

Intramuscularis alkalmazás:

•

sertés

- Milk. 3 day
- Meat and offal. 30 day

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 30 day
- Milk. 3 day

•

juh

- Meat and offal. 30 day

- Milk. 3 day

Anatómiai, terápiás 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](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Scanvet Animal Health A/S

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

19/10/1988

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Felelős hatóság:

Danish Medicines Agency

Engedély száma:

13229

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

19/10/1988

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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