

Betamox LA 150 mg/ml szuszpenziós injekció A.U.V.

Engedélyezett

- Amoxicillin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Betamox LA 150 mg/ml szuszpenziós injekció A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

juh

sertés

kutya

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

szarvasmarha

- Milk. 108 hour

- Meat and offal. 39 day

-

juh

- Meat and offal. 29 day

-

sertés

- Meat and offal. 42 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](#)

Elérhető:

Hungary

Csomagolás leírása:

50 ml,100 ml,250 ml injekciós üvegben 50 ml,100 ml,250 ml,500 ml műanyag flakonban

50 ml,100 ml,250 ml injekciós üvegben 50 ml,100 ml,250 ml,500 ml műanyag flakonban

50 ml,100 ml,250 ml injekciós üvegben 50 ml,100 ml,250 ml,500 ml műanyag flakonban

50 ml,100 ml,250 ml injekciós üvegben 50 ml,100 ml,250 ml,500 ml műanyag flakonban

50 ml,100 ml,250 ml injekciós üvegben 50 ml,100 ml,250 ml,500 ml műanyag flakonban

50 ml,100 ml,250 ml injekciós üvegben 50 ml,100 ml,250 ml,500 ml műanyag flakonban

50 ml,100 ml,250 ml injekciós üvegben 50 ml,100 ml,250 ml,500 ml műanyag flakonban

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

12/12/1994

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

12/12/1994

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