

Betamox Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Betamox Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín
Nautgripir
Köttur
Sauðkind
Hundur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð
Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

172.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

•

Svín

- Mjólk. 3 dagar
- Kjöt og innmatur. 30 dagar

•

Nautgripir

- Mjólk. 3 dagar
- Kjöt og innmatur. 30 dagar

•

Sauðkind

- Mjólk. 3 dagar
- Kjöt og innmatur. 30 dagar

Til notkunar í vöðva:

•

Svín

- Mjólk. 3 dagar
- Kjöt og innmatur. 30 dagar

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 30 dagar
- Mjólk. 3 dagar

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

- Mjólk. 3 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [danska](#)

Aðeins fánlegt í [danska](#)

Aðeins fánlegt í [danska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Scanvet Animal Health A/S

Dagsetning markaðsleyfis:

19/10/1988

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

13229

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/10/1988

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.