

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

Heimilað

- Amoxicillin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 42 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 39 dagar

- Mjólk. 108 klukkustundir
pari a 4,5 giorni

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

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

9/12/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

102806

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/12/2007

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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