

Betamox LA Injection

Heimilað

- Amoxicillin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Betamox LA Injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

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:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 39 dagar

- Mjólk. 108 klukkustundir

Мляко: 108 часа (4.5 дни)

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 29 dagar

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 42 dagar

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

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Fáanlegt í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)
Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Asklep-Pharma OOD

Dagsetning markaðsleyfis:

10/10/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-1658

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/11/2011

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Package Leaflet and Labelling

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