

# Betamox Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Betamox Vet. injektionsvæske, suspension 150 mg/ml

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino  
bovini  
Gatto  
Ovino  
Cane

---

### **Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo  
Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

172.20 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso sottocutaneo:**

•

**Suino**

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno

•

**bovini**

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno

•

**Ovino**

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno

**Uso intramuscolare:**

•

**Suino**

- latte. 3 giorno
- carni e frattaglie. 30 giorno

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 30 giorno
- latte. 3 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 30 giorno

- latte. 3 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Scanvet Animal Health A/S

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

19/10/1988

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

13229

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

19/10/1988

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.