

Betamox LA 150 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák, sertések, juhok és kutyák részére

Autorizzato

- Amoxicillin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Betamox LA 150 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák, sertések, juhok és kutyák részére

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Ovino
Suino
Cane

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

150.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 108 ora
- carni e frattaglie. 39 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 29 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 42 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:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Hungarian](#)
Disponibile solo in [Hungarian](#)
Disponibile solo in [Hungarian](#)
Disponibile solo in [Hungarian](#)
Disponibile solo in [Hungarian](#)
Disponibile solo in [Hungarian](#)
Disponibile solo in [Hungarian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/12/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/12/1994

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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