

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

Autorizzato

- Amoxicillin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino
bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
150.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

Suino

- carni e frattaglie. 42 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 39 giorno

- latte. 108 ora
pari a 4,5 giorni

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:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Flacone multidose in vetro Tipo II da 100 ml con tappo perforabile in gomma nitrilica e ghiera in alluminio

Flacone multidose in vetro Tipo II da 250 ml con tappo perforabile in gomma nitrilica e ghiera in alluminio

Flacone multidose in vetro Tipo II da 500 ml con tappo perforabile in gomma nitrilica e ghiera in alluminio

Flacone multidose in PET da 50 ml con tappo perforabile in gomma nitrilica e ghiera in alluminio

Flacone multidose in PET da 100 ml con tappo perforabile in gomma nitrilica e ghiera in alluminio

Flacone multidose in PET da 250 ml con tappo perforabile in gomma nitrilica e ghiera in alluminio

Flacone multidose in PET da 500 ml con tappo perforabile in gomma nitrilica e ghiera in alluminio

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 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:

9/12/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

102806

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/12/2007

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti