

File downloaded on 2026-04-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000055781>

# Betamox Vet. injekcijosvæske, suspension 150 mg/ml

Registruotas

- Amoxicillin trihydrate

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Betamox Vet. injekcijosvæske, suspension 150 mg/ml

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Kiaulė

Galvijai

Katė

Avis

Šuo

### **Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

Leisti į raumenis

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

172.20 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti po oda:**

•

**Kiaulė**

- Pienas. 3 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

•

**Galvijai**

- Pienas. 3 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

•

**Avis**

- Pienas. 3 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

**Leisti į raumenis:**

•

**Kiaulė**

- Pienas. 3 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

•

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.
- Pienas. 3 d.

•

**Avis**

- Skerdiena ir subproduktai. 30 d.

- Pienas. 3 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QJ01CA04

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Danų](#)

Pateikiama tik [Danų](#)

Pateikiama tik [Danų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Scanvet Animal Health A/S

---

**Rinkodaros leidimo data:**

19/10/1988

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Atsakinga institucija:**

Danish Medicines Agency

---

**Registracijos numeris:**

13229

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

19/10/1988

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.