

# Betamox 150 mg/ml Suspension for Injection

Toegelaten

- Amoxicillin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Betamox 150 mg/ml Suspension for Injection

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund  
Schaap  
Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik  
Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 18 day

- Milk. 48 hour

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 7 day

- 

**Varken**

- Meat and offal. 14 day

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 18 day

- Milk. 48 hour

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 7 day

- 

**Varken**

- Meat and offal. 14 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01CA04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Ierland

---

**Beschikbaar in:**

Ierland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Handelsvergunningsdatum:**

1/10/1987

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Vergunningsnummer:**

VPA22664/004/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

1/10/1987

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.