

Betamox LA, 150 mg/ml süstesuspensioon

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Betamox LA, 150 mg/ml süstesuspensioon

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
gris
sau
hund
katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

172.20 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 39 dag

- Melk. 108 time Piimale: 108 tundi (4,5 päeva).

-

gris

- Slakt. 42 dag

-

sau

- Slakt. 29 dag

- Melk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks lammastel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Tilgjengelig i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/06/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1053

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/06/2002

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.