

Betamox Vet. injeksjonsvæske, suspension 150 mg/ml

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Betamox Vet. injeksjonsvæske, suspension 150 mg/ml

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris
storfe
katt
sau
hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk
Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

172.20 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

gris

- Melk. 3 dag
- Slakt. 30 dag

-

storfe

- Melk. 3 dag
- Slakt. 30 dag

-

sau

- Melk. 3 dag
- Slakt. 30 dag

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Melk. 3 dag
- Slakt. 30 dag

-

storfe

- Slakt. 30 dag
- Melk. 3 dag

-

sau

- Slakt. 30 dag

- Melk. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Bare tilgjengelig i Dansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Scanvet Animal Health A/S

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/10/1988

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

13229

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/10/1988

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.