

Betamox LA, 150 mg/ml süstesuspensioon

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Betamox LA, 150 mg/ml süstesuspensioon

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Oaie

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

172.20 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 39 zi

- Lapte. 108 oră
Piimale: 108 tundi (4,5 päeva).

•

Porc

- Carne și organe. 42 zi

•

Oaie

- Carne și organe. 29 zi

- Lapte. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks lammastel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CA04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Estonia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

6/06/2002

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoritatea responsabilă:

State Agency Of Medicines

Numărul autorizației:

1053

Data modificării statusului autorizației:

6/06/2002

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.