

Betamox LA 150 mg/ml injekčná suspenzia

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Betamox LA 150 mg/ml injekčná suspenzia

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine
Oaie
Porc
Câine
Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

172.00 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

-

Oaie

- Carne și organe. 29 zi

Not authorized for use in sheep producing milk for human consumption.

-

Porc

- Carne și organe. 42 zi

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 Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Slovakia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

23/12/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/906/94-S

Data modificării statusului autorizației:

23/12/1994

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

Documente

Combined File of all Documents

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