

Betamox LA, 150 mg/ml süstesuspensioon

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Betamox LA, 150 mg/ml süstesuspensioon

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Får

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

172.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 39 dygn

- Milk. 108 timme
Piimale: 108 tundi (4,5 päeva).

•

Svin

- Meat and offal. 42 dygn

•

Får

- Meat and offal. 29 dygn

- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks lammastel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CA04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Estland

Tillgänglig i:

Estland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på estniska
Finns tillgänglig endast på estniska
Finns tillgänglig endast på estniska
Finns tillgänglig endast på estniska
Finns tillgänglig endast på estniska
Finns tillgänglig endast på estniska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Godkännandedatum:

6/06/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkännandenummer:

1053

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/06/2002

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.