

Duphamox LA 150 mg/ml injekčná suspenzia

Ikke
autoriseret

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Duphamox LA 150 mg/ml injekčná suspenzia

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Får
Svin
Kat
Hund
Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse
Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

172.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Får

- Meat and offal. 29 dag

Not authorized for sheep producing milk for human consumption.

-

Svin

- Meat and offal. 42 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 39 dag

- Milk. 108 hour

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CA04

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)
Kun tilgængelig på [Slovak](#)
Kun tilgængelig på [Slovak](#)
Kun tilgængelig på [Slovak](#)
Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

23/12/1994

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/762/94-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/07/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.