

# DUPHAMOX LA

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

DUPHAMOX LA

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

Schwein

Schaf

Ziege

Katze

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

172.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 39 Tag
- Milch. 108 Stunde

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

- 

**Schaf**

- Milch. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les ovins dont le lait est destiné à la consommation humaine.

- Fleisch und Innereien. 29 Tag

- 

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 44 Tag
- Milch. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les caprins dont le lait est destiné à la consommation humaine

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01CA04

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis France

---

**Zulassungsdatum:**

27/09/1989

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/7855419 3/1989

---

## **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/09/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## **Dokumente**

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.