

DUPHAMOX LA, 150.0mg/ml, Injekční suspenze

Nicht
autorisiert

- Amoxicillin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DUPHAMOX LA, 150.0mg/ml, Injekční suspenze

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Katze

Hund

Schwein

Schaf

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 29 Tag

- Milch. no withdrawal period

Nepoužívat u ovcí, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 39 Tag

- Milch. 108 Stunde

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

QJ01CA04

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in tschechisch

Verfügbar nur in tschechisch

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Zulassungsdatum:

30/06/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited

Zoetis Belgium SA

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/981/94-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/05/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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