

Duphamox Depot 150 mg/ml - Injektionssuspension für Tiere

Autorisiert

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Duphamox Depot 150 mg/ml - Injektionssuspension für Tiere

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Hund

Schaf

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

172.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag 15 mg Amoxicillin/kg KGW

- Milch. 96 Stunde 15 mg Amoxicillin/kg KGW

-

Hund

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 28 Tag 15 mg Amoxicillin/kg KGW

-

Katze

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag 15 mg Amoxicillin/kg KGW

subkutane Anwendung:

-

Hund

-

Katze

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

QJ01CA04

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

100 ml Glasflasche Typ III oder Injektionssuspenser

250 ml Glasflasche Typ III oder Injektionssuspenser

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Österreich GmbH

Marketing authorisation date:

28/11/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00303

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/11/1996

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Packungsbeilage

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083591>