

Duphamox LA 150 mg/ml Injektionssuspension für Rinder, Schweine, Schafe, Hunde, Katzen

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Duphamox LA 150 mg/ml Injektionssuspension für Rinder, Schweine, Schafe, Hunde, Katzen

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros
Gatos
Bovino
Ovino
Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea
Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
172.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 50 Día

-

Ovino

- Milk. 3 Día
- Meat and offal. 50 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 50 Día
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

10/10/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

3100416.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/10/2003

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.