

Duphamox Depot 150 mg/ml - Injektionssuspension für Tiere

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Duphamox Depot 150 mg/ml - Injektionssuspension für Tiere

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Ovino

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

172.10 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 28 Día 15 mg Amoxicillin/kg KGW

- Milk. 96 Hora(s) 15 mg Amoxicillin/kg KGW

•

Ovino

- Meat and offal. 28 Día 15 mg Amoxicillin/kg KGW

•

Porcino

- Meat and offal. 28 Día 15 mg Amoxicillin/kg KGW

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:

Austria

Disponible en:

Austria

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Österreich GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

28/11/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

8-00303

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/11/1996

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

Prospecto

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