

# Duphamox Long Acting, 150mg/ml, solution injectable pour bovins, ovins et porcins

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Duphamox Long Acting, 150mg/ml, solution injectable pour bovins, ovins et porcins

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Ovino

Bovino

Porcino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

150.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 21 Día
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

- 

**Bovino**

- Milk. 84 Hora(s)
- Meat and offal. 23 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 21 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:**

Luxemburgo

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Belgium

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

22/05/1990

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

### **Autoridad responsable:**

Ministry Of Health And Social Security

---

### **Número de autorización:**

V 087/91/05/0320

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

10/07/2008

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

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