

DUPHAMOX LA

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

DUPHAMOX LA

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Mouton

Chèvre

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

172.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. 39 day

- Lait. 108 hour

-

Porc

- Viande et abats. 42 day

-

Mouton

- Lait. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les ovins dont le lait est destiné à la consommation humaine.

- Viande et abats. 29 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 44 day

- Lait. no withdrawal period

Ne pas utiliser chez les caprins dont le lait est destiné à la consommation humaine

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 100 mL

Boîte de 6 flacons de 100 mL

Boîte de 12 flacons de 100 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de 6 flacons de 250 mL

Boîte de 12 flacons de 250 mL

Boîte de 1 flacon de 500 mL

Boîte de 6 flacons de 500 mL

Boîte de 12 flacons de 500 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/09/1989

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/7855419 3/1989

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/09/2009

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage