

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

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í enska

Marktegund:

Hundur
Köttur
Nautgripir
Sauðkind
Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð
Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
172.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 3 dagar
- Kjöt og innmatur. 50 dagar

-

Sauðkind

- Mjólk. 3 dagar
- Kjöt og innmatur. 50 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 50 dagar
-

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CA04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í þýska

Aðeins fánlegt í þýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Deutschland GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

10/10/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

3100416.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/10/2003

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.