

File downloaded on 2026-06-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000039953>

# DUPHAMOX LA

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

DUPHAMOX LA

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini

Suino

Ovino

Caprino

Gatto

---

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

172.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 39 giorno

- latte. 108 ora

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 42 giorno

- 

**Ovino**

- latte. no withdrawal period

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

- carni e frattaglie. 29 giorno

- 

**Caprino**

- carni e frattaglie. 44 giorno

- latte. no withdrawal period

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

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Francia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis France

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/09/1989

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/7855419 3/1989

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/09/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.