

# DUPHAMOX LA, 150.0mg/ml, Injekční suspenze

Non  
autorizzato

- Amoxicillin

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

DUPHAMOX LA, 150.0mg/ml, Injekční suspenze

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Gatto  
Cane  
Suino  
Ovino  
bovini

---

**Via di somministrazione:**

Uso sottocutaneo  
Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

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

**Uso intramuscolare:**

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 42 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 29 giorno

- latte. no withdrawal period

Nepoužívat u ovcí, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 39 giorno

- latte. 108 ora

---

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

QJ01CA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Czech

Disponibile solo in Czech

Disponibile solo in Czech

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

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

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

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

30/06/1997

---

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

Norbrook Laboratories Limited

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/981/94-C

---

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

29/05/2024

---

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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