

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

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

150.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

sau

- Slakt. 21 dag
- Melk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

-

storfe

- Milk. 84 time
- Slakt. 23 dag

-

gris

- Slakt. 21 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LU

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Belgium

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/05/1990

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkjenningsnummer:

V 087/91/05/0320

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/07/2008

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.