

File downloaded on 2026-05-04

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

# DUPHAMOX LA

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

DUPHAMOX LA

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Porc

Oaie

Capră

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

172.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intramusculară:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 39 zi

- Lapte. 108 oră

- 

**Porc**

- Carne și organe. 42 zi

- 

**Oaie**

- Lapte. no withdrawal period

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

- Carne și organe. 29 zi

- 

**Capră**

- Carne și organe. 44 zi

- Lapte. no withdrawal period

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

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis France

---

**Data autorizației de comercializare:**

27/09/1989

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/7855419 3/1989

---

**Data modificării statusului autorizației:**

27/09/2009

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.