

Duphamox LA 150 mg/ml Suspensie voor injectie

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Duphamox LA 150 mg/ml Suspensie voor injectie

Duphamox LA 150 mg/ml Suspension injectable

Duphamox LA 150 mg/ml Injektionssuspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

150.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

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

-

Oaie

- Carne și organe. 21 zi
- Lapte. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

-

Bovine

- Lapte. 84 oră
- Carne și organe. 23 zi

-

Porc

- Carne și organe. 21 zi

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 Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium

Data autorizației de comercializare:

22/05/1990

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

BE-V151182

Data modificării statusului autorizației:

16/04/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.