

Trymox LA 150 mg/ml Suspension for Injection for Cattle, Sheep, Pigs, Dogs and Cats

Volitatud

- Amoxicillin trihydrate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Trymox LA 150 mg/ml Suspension for Injection for Cattle, Sheep, Pigs, Dogs and Cats

Trymox LA 150 mg/ml Suspensie voor injectie

Trymox LA 150 mg/ml Suspension injectable

Trymox LA 150 mg/ml Injektionssuspension

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) English

Loomaliigid:

veis

koer

lammas

kass

sig

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

172.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 39 day

- piim. 108 hour

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 29 day

-

sigas

- liha ja söödavad koed. 42 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01CA04

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Belgia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Univet Limited

Müügiloa kuupäev:

25/02/2021

Partii vabastamise tootmiskohad:

Univet Limited

Vastutav asutus:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Müügiloa number:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

25/02/2021

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloamenetluse number:

IE/V/0608/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Taani Eesti Soome Prantsusmaa
Saksamaa Kreeka Ungari Itaalia Läti Liechtenstein Leedu Holland Norra
Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Rootsi
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.