

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 injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok, ovce, ošípané, psy a mačky

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis
koer
lammas
kass
siga

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

-

sig

- liha ja söödavad koed. 42 day
-

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

QJ01CA04

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Slovakkia

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:

10/04/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

Univet Limited

Vastutav asutus:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Müügiloa number:

96/009/DC/19-S

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

10/04/2019

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

Combined File of all Documents

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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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