

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

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

---

### **Espèces cibles:**

Bovins

Chien

Mouton

Chat

Porc

---

### **Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
172.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 39 day
- Lait. 108 hour

- 

#### **Mouton**

- Viande et abats. 29 day

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 42 day
- 

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CA04

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Norvège

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Univet Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

21/02/2019

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Univet Limited

---

**Autorité responsable:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

18-12222

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/02/2019

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**IE/V/0608/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Danemark Estonie Finlande  
France Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Liechtenstein Lituanie  
Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.