

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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