

File downloaded on 2026-07-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ga/600000064453>

# Promox LA 150 mg/ml Suspension for Injection

Údaraithe

- Amoxicillin trihydrate

## Sainaithint táirge

### Ainm an chógais:

Promox LA 150 mg/ml Suspension for Injection

### Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

### Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Bealach riarta:

Úsáid ionmhatánach

## Sonraí an táirge

### Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)  
172.21 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán le haghaidh insteallta

---

### Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

#### Úsáid ionmhatánach:

- 

##### Cattle

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 120 hour

- 

##### Sheep

- Meat and offal. 28 day

- 

##### Pig

- Meat and offal. 28 day
- 

### An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01CA04

---

### Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stádas údaraithe:

Valid

---

### Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tuairisc ar an bpacáiste:**

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

---

**Faisnéis bhreise****Cineál teidlíochta:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Sealbhóir an údaraithe margaíochta:**

Interchem (Ireland) Limited

---

**Dáta Údaraithe Margaíochta:**

8/06/2012

---

**Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:**

Interchem (Ireland) Limited

---

**An t-údarás atá freagrach:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Uimhir an údaraithe:**

VPA10555/010/001

---

**Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:**

8/06/2012

---

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Doiciméid

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.