

# Promox LA 150 mg/ml Suspension for Injection

Údaraithe

- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

### 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

---

## Product details

### Substaint ghníomhach / Láidreacht:

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

---

**Foirm chógaisíochta:**

Fuaidreán le haghaidh insteallta

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**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](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stádas údaraithe:**

Valid

---

**Authorised in:**

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](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Marketing authorisation date:**

8/06/2012

---

**Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:**

Interchem (Ireland) Limited

---

**An t-údarás atá freagrach:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Uimhir údaraithe:**

VPA10555/010/001

---

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

8/06/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

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

---

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