

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

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Trymox LA 150 mg/ml Suspension for Injection for Cattle, Sheep, Pigs, Dogs and Cats
Trymox LA 150 mg/ml suspensija za injiciranje za govedo, ovce, prašiče, pse in mačke

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund
Hond
Schaap
Kat
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
172.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 39 day
- Milk. 108 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 29 day

-

Varken

- Meat and offal. 42 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slovenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Univet Limited

Handelsvergunningsdatum:

7/03/2019

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Univet Limited

Verantwoordelijke instantie:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Vergunningsnummer:

DC/V/0656/001

Datum toelatingswijziging:

7/03/2019

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0608/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Denemarken Estland Finland
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Italië Letland Liechtenstein
Litouwen Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.