

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

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Trymox LA 150 mg/ml Suspensie voor injectie

Trymox LA 150 mg/ml Suspension injectable

Trymox LA 150 mg/ml Injektionssuspension

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hund

sau

katt

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
172.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 39 dag
- Melk. 108 time

-

sau

- Slakt. 29 dag

-

gris

- Slakt. 42 dag
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CA04

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Univet Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/02/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Univet Limited

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/02/2021

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0608/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros DK EE FI FR DE EL HU IT LV LI LT NL NO PL
PT RO SI SI SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.