

File downloaded on 2026-05-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000049601>

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

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:

LT

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:

12/03/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Univet Limited

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/19/2527/001-006

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/03/2019

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

Summary of Product Characteristics

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

RV2527.pdf