

# 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 injectabilă pentru bovine, ovine, porcine, câini, pisici

### 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:

RO

---

**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:**

4/03/2019

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Univet Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

240035

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

1/07/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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