

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

Auktoriserad

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Läkemedlets namn:

Trymox LA 150 mg/ml Suspension for Injection for Cattle, Sheep, Pigs, Dogs and Cats
Trymox LA 150 mg/ml Injektionssuspension für Rinder, Schafe, Schweine, Hunde, Katzen

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Hund

Får

Katt

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
172.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 39 dygn
- Milk. 108 timme

-

Hund

-

Får

- Meat and offal. 29 dygn

-

Katt

-

Svin

- Meat and offal. 42 dygn

Subkutan användning:

-

Hund

-

Katt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CA04

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Liechtenstein

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [German](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Univet Limited

Marketing authorisation date:

12/03/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Univet Limited

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

838793

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/03/2019

Referensmedlemsstat:

Irland

Förfarandenummer:

IE/V/0608/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Danmark Estland Finland
Frankrike Tyskland Grekland Ungern Italien Lettland Liechtenstein Litauen
Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Sverige
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049592>