

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

Godkänd

- Amoxicillin trihydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Trymox LA 150 mg/ml Suspension for Injection for Cattle, Sheep, Pigs, Dogs and Cats
Trymox LA 150 mg/ml, injekcinė suspensija galvijams, avims, kiaulėms, šunims ir
katėms

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Nöt

Hund

Får

Katt

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
172.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

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

-

Får

- Meat and offal. 29 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 42 dygn
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CA04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Univet Limited

Godkännandedatum:

12/03/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Univet Limited

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/19/2527/001-006

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/03/2019

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

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

Dokumenter

Produktresumé

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

RV2527.pdf