

# Lamoxsan 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs

Registrováno

- Amoxicillin

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Lamoxsan 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs  
Lamoxsan 150 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem un cūkām

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot  
Prase

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)  
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Léková forma:**

Injekční suspenze

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:****Intramuskulární podání:**

- 

**Skot**

- Maso. 18 day
- Mléko. 72 hour

- 

**Prase**

- Maso. 20 day
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Lotyšsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Datum registrace:**

27/06/2023

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Food And Veterinary Service

---

**Registrační číslo:**

V/DCP/23/0022

---

**Datum změny stavu registrace:**

27/06/2023

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

NL/V/0391/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko  
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Generic of:**

600000004401

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.