

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

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:
Rumunsko

Popis balení:
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)

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:

25/07/2023

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Alfasan Nederland B.V.

Příslušný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

230131

Datum změny stavu registrace:

30/07/2025

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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

NLV0391001DC_DCP_Lamoxsan final PuAR.pdf