

Lamox 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens and pigs

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Lamox 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens and pigs

Lamox 800 mg / g pó para administração na água de bebida para frangos e suínos

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Henne

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

Not permitted for use in layer hens producing eggs for human consumption.

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

Not permitted for use in layer hens producing eggs for human consumption.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01CA04

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Lavet Kft.

Zulassungsdatum:

29/04/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lavet Kft.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

254/01/10DFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/05/2011

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/0108/001/MR

Betroffene Mitgliedstaaten:

Zypern Dänemark Deutschland Griechenland Italien Portugal Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.