

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

Autorisiert

- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Lamox 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens and pigs
Lamox 800 mg/g pulver til anvendelse i drikkevand

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Schwein
Henne

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Eingeben über das Trinkwasser

Withdrawal period by route of administration:**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

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Dänemark

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Lavet Kft.

Marketing authorisation date:

3/05/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lavet Kft.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

46054

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/05/2010

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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