

# Lamoxsan 150 mg/ml Injektionssuspension für Rinder und Schweine

Zugelassen

- Amoxicillin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

Lamoxsan 150 mg/ml Injektionssuspension für Rinder und Schweine

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind

Schwein

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 18 Tag
- Milch. 72 Stunde

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 20 Tag
- 

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

QJ01CA04

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

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](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

27/07/2023

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

V7010065.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/07/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0391/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn  
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal  
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Generic of:**

[600000004401](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Package Leaflet and Labelling

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

### Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 19/09/2025

Herunterladen

NLV0391001DC\_DCP\_Lamoxsan final PuAR.pdf