

# 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

---

**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

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Ungarn

---

**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:**

18/10/1999

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Lavet Kft.

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Zulassungsnummer:**

3061/X/12 NÉBIH ÁTI

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/10/1999

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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