

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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