

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

Zugelassen

- Amoxicillin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Lamoxsan, 150 mg/ml, injekcinė suspensija galvijams ir kiaulėms

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

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:

10/07/2023

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Alfasan Nederland B.V.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/23/2758/001-002

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/07/2023

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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