

LAMOX 800 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS Y CERDOS

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

LAMOX 800 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS Y CERDOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Gallinas

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

800.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

Not permitted for use in layer hens producing eggs for human consumption.

-

Gallinas

- Meat and offal. 2 Día

Not permitted for use in layer hens producing eggs for human consumption.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Lavet Kft.

Fecha de autorización de comercialización:

15/06/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lavet Kft.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2154 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/01/2023

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0108/001/MR

Estados miembros afectados:

Chipre Dinamarca Alemania Grecia Italia Portugal España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet