

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

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

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

---

**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 [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)  
[Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Grecia

---

**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:**

11/11/2010

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Lavet Kft.

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

43227/10-05-2017/K-0187101

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

15/03/2020

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.