

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

Odobreno

- Amoxicillin

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

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

Lamoxsan 150 mg/ml ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή και χοίρους

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Intramuskularno

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski  
150.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

suspenzija za injekciju

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Intramuskularno:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 18 day
- Milk. 72 sat

- 

**Pig**

- Meat and offal. 20 day
- 

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ01CA04

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

27/09/2023

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

National Organization For Medicines

---

**Broj odobrenja:**

100168/28-09-2023//12-10-2023/K-0255701

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

11/10/2023

---

**Referentna država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**

NL/V/0391/001

---

**Dotična država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)



Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[litvanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#)  
[Norwegian](#)

---

**Generic of:**

600000004401

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.