

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000986158>

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

Autorizzato

- Amoxicillin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 18 giorno

- latte. 72 ora

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 20 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01CA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Norvegia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

15/08/2023

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

22-14842

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

15/08/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0391/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia  
Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia  
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Generic of:**

600000004401

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

NLV0391001DC\_DCP\_Lamoxsan final PuAR.pdf