

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

Autorizzato

- Amoxicillin

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Lamoxsan 150 mg/ml инжекционна суспензия за говеда и прасета

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

150.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

26/07/2023

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Alfasan Nederland B.V.

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-3202

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/07/2023

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Generic of:

600000004401

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Package Leaflet and Labelling

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

NLV0391001DC_DCP_Lamoxsan final PuAR.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986139>