

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, 150mg/ml, Injekční suspenze

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**

- carne e visceri. 18 giorno

- latte. 72 ora

• Suino

- carne e visceri. 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:

Repubblica Ceca

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:

Applicazione di generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

2/08/2023

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Alfasan Nederland B.V.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/039/23-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/08/2023

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

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

Documents

NLV0391001DC_DCP_Lamoxsan final PuAR.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000986141>