

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

Autorizado

- Amoxicillin

Product identification

Nome do medicamento:

Lamoxsan 150 mg/ml suspension for injection for cattle and pigs
Lamoxsan, 150mg/ml, Injekční suspenze

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:**Via intramuscular:****• Cattle**

- Meat and offal. 18 dia

- Milk. 72 hora

• Pig

- Meat and offal. 20 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01CA04

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

2/08/2023

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Alfasan Nederland B.V.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/039/23-C

Data de alteração do estado de autorização:

2/08/2023

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0391/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia
Lituânia Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha Suécia

Disponível apenas em [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>