

Lamox 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens and pigs

Oprávněný

- Amoxicillin trihydrate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Lamox 800 mg/g powder for use in drinking water for chickens and pigs
LAMOX 800 MG/G POLVERE PER USO IN ACQUA DA BERE PER POLLI

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Prášok na podanie v pitnej vode

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Pig

- Meat and offal. 2 day

Not permitted for use in layer hens producing eggs for human consumption.

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 2 day

Not permitted for use in layer hens producing eggs for human consumption.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01CA04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Taliany

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Lavet Kft.

Dátum registrácie lieku:

8/10/2010

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Lavet Kft.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

104237

Dátum zmeny stavu registrácie:

8/10/2010

Referenčný členský štát:

Maďarsko

Číslo postupu:

HU/V/0108/001/MR

Dotknuté členské štáty:

Cyprus Dánsko Nemecko Grécko Taliansko Portugalsko Španielsko

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.