

Multimox pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 212 mg/ml

Registrováno

- Amoxicillin sodium

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Multimox pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 212 mg/ml

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Skot

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

212.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Prase

- Maso. 9 day

-

Skot

- Mléko. 3 day

- Maso. 9 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 5 day

- Mléko. 24 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01CA04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dánsko

Dostupné v:

Dánsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Danish](#)

Dostupné pouze v [Danish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Scanvet Animal Health A/S

Datum registrace:

2/11/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Příslušný orgán:

Danish Medicines Agency

Registrační číslo:

58257

Datum změny stavu registrace:

2/11/2017

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.