

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

Autoriseret

- Amoxicillin sodium

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

212.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Svin

- Meat and offal. 9 dag

-

Kvæg

- Milk. 3 dag

- Meat and offal. 9 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 5 dag

- Milk. 24 hour

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CA04

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

6 x pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning (6 x 25 ml), i hætteglas
pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning (25 ml), i hætteglas

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Scanvet Animal Health A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

2/11/2017

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

58257

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/11/2017

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé