

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

Εγκεκριμένο

- Amoxicillin sodium

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοίρος  
Βοοειδή

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση  
Ενδοφλέβια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
212.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Αγγλικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Ενδομυϊκή χρήση:**

- 

**Χοίρος**

- Meat and offal. 9 Ημέρα

- 

**Βοοειδή**

- Γάλα. 3 Ημέρα

- Meat and offal. 9 Ημέρα

**Ενδοφλέβια χρήση:**

- 

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 5 Ημέρα

- Γάλα. 24 Ώρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ01CA04

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Denmark

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Scanvet Animal Health A/S

---

### **Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

2/11/2017

---

### **Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Αρμόδια αρχή:**

Danish Medicines Agency

---

### **Αριθμός έγκρισης:**

58257

---

### **Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

2/11/2017

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.