

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

Myönnetty

- Amoxicillin sodium

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Nauta

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

212.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Sika

- Meat and offal. 9 day

-

Nauta

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 9 day

Laskimoon:

-

Nauta

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 24 hour

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01CA04

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Denmark

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Danish](#)

Saatavissa vain kielillä Danish

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan haltija:

Scanvet Animal Health A/S

Myyntiluvan myöntämispäivä:

2/11/2017

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Vastaava viranomainen:

Danish Medicines Agency

Myyntilupnumero:

58257

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

2/11/2017

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.