

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

Autorisé

- Amoxicillin sodium

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

212.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Anglais](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Porc

- Viande et abats. 9 day

-

Bovins

- Lait. 3 day

- Viande et abats. 9 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 5 day

- Lait. 24 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CA04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Scanvet Animal Health A/S

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

2/11/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

58257

Date de modification du statut de l'autorisation:

2/11/2017

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.