

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

Odobreno

- Amoxicillin sodium

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Intravenski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
212.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Dostupan samo u španjolski engleski litvanski portugalski rumunjski

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Pig

- Meat and offal. 9 day

-

Cattle

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 9 day

Intravenski:

-

Cattle

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 24 sat

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01CA04

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Denmark

Opis paketa:

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Scanvet Animal Health A/S

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

2/11/2017

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Nadležno tijelo:

Danish Medicines Agency

Broj odobrenja:

58257

Datum promjene statusa odobrenja:

2/11/2017

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.