

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

Atļautas

- Amoxicillin sodium

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka

Liellops

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

212.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 9 diena

-

Liellops

- Piens. 3 diena

- Gaļa un blakusprodukti. 9 diena

intravenozai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

- Piens. 24 stunda

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01CA04

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Denmark

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Danish](#)

Pieejamas tikai Danish

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Scanvet Animal Health A/S

Tirdzniecības atļaujas datums:

2/11/2017

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Atbildīgā iestāde:

Danish Medicines Agency

Atļaujas numurs:

58257

Atļaujas statusa maiņas datums:

2/11/2017

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.