

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

Toegelaten

- Amoxicillin sodium

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Varken

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

212.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Engels](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#)

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Varken

- Meat and offal. 9 day

-

Rund

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 9 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 24 hour

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CA04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Denemarken

Beschikbaar in:

Denemarken

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

Alleen beschikbaar in [Deens](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Scanvet Animal Health A/S

Handelsvergunningsdatum:

2/11/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

58257

Datum toelatingswijziging:

2/11/2017

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.