

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

Ima dovoljenje za promet

- Amoxicillin sodium

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
govedo

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba
Intravenska uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
212.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Na voljo samo v [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

•

Pig

- Meat and offal. 9 day

•

govedo

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 9 day

Intravenska uporaba:

•

govedo

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 24 hour

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ01CA04

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Denmark

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Danish](#)

Na voljo samo v [Danish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Scanvet Animal Health A/S

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

2/11/2017

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Pristojni organ:

Danish Medicines Agency

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

58257

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

2/11/2017

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.