

# SYNULOX® RTU 140/35 mg/ml, Injektionssuspension für Rinder, Schweine (Ferkel, Mastschweine), Hunde und Katzen

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

SYNULOX® RTU 140/35 mg/ml, Injektionssuspension für Rinder, Schweine (Ferkel, Mastschweine), Hunde und Katzen

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

куче

котка

свиня

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
161.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски  
41.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамускулно приложение:

- 

#### **говеда**

- Meat and offal. 42 day

8,75 mg Gesamtwirkstoff/ kg KGW/ Tag (entspricht 7,0 mg Amoxicillin und 1,75 mg Clavulansäure)

- Milk. 96 hour

8,75 mg Gesamtwirkstoff/ kg KGW/ Tag (entspricht 7,0 mg Amoxicillin und 1,75 mg Clavulansäure)

- 

#### **свиня**

- Meat and offal. 31 day

8,75 mg Gesamtwirkstoff/ kg KGW/ Tag (entspricht 7,0 mg Amoxicillin und 1,75 mg Clavulansäure)

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01CR02

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Osterreich GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

11/04/1997

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Отговорен орган:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

8-00315

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

11/04/1997

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

### Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

### Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

### Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.