

SYNULOX RTU, injekcinė suspensija galvijams, kiaulėms, šunims ir katėms

Разрешен

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

SYNULOX RTU, injekcinė suspensija galvijams, kiaulėms, šunims ir katėms

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

говеда

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal, milk. 42 day

pienui – 60 val. (5 melžimai, jei melžiama 2 kartus per parą)

-

свиня

- Meat and offal. 31 day

Подкожно приложение:

-

куче

- Not applicable. 0 day

-

котка

- Not applicable. 0 day

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

Наличен в:

Lithuania

Описание на опаковката:

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

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 Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Belgium

Дата на разрешение за търговия:

22/02/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/01/1227/001-002

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

31/03/2011

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

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