

Synulox RTU suspensija injekcijām liellopiem, cūkām, suņiem un kaķiem

Разрешен

- Amoxicillin
- Potassium clavulanate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Synulox RTU suspensija injekcijām liellopiem, cūkām, suņiem un kaķiem

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

куче

котка

говеда

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 31 day

-

куче

-

котка

-

говеда

- Meat and offal. 42 day

- Milk. 60 hour

60 stundas (5 slaukšanas reizes, ja govys tiek slaukta divas reizes dienā)

Подкожно приложение:

-

куче

-

котка

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01CR02

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Latvia

Описание на опаковката:

Налично само в [Latvian](#)

Налично само в [Latvian](#)

Налично само в [Latvian](#)

Налично само в [Latvian](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Belgium

Дата на разрешение за търговия:

28/06/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/02/1476

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/06/2002

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

Документи

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000010412>