

SYNULOX RTU ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, χοίρους, σκύλους και γάτες

Autorizovaný

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Název léčivého přípravku:

SYNULOX RTU ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, χοίρους, σκύλους και γάτες

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Prase

Kočka

Pes

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v English
140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v English
35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

• **Skot**

- Maso. 42 day

- Milk. 60 hour

• **Prase**

- Maso. 26 day

• **Kočka**

- Not applicable. no withdrawal period

• **Pes**

- Not applicable. no withdrawal period

Subkutánní podání:

• **Kočka**

- Not applicable. no withdrawal period

• **Pes**

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01CR02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Řecko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Greek](#)

K dispozici pouze v [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

8/06/1999

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Odpovědný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

31804/09-04-2021/K-0077403

Datum změny stavu registrace:

9/04/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107773>