

Synulox RTU suspensija injekcijām liellopiem, cūkām, suņiem un kaķiem

Registrováno

- Amoxicillin
- Potassium clavulanate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Synulox RTU suspensija injekcijām liellopiem, cūkām, suņiem un kaķiem

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kočka

Skot

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)
35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 42 day
- Mléko. 60 hour

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

-

Prase

- Maso. 31 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01CR02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Lotyšsko

Dostupné v:

Lotyšsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Belgium

Datum registrace:

28/06/2002

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Příslušný orgán:

Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

V/NRP/02/1476

Datum změny stavu registrace:

30/06/2002

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.