

ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR

Boîte (6 x 100 ml / 12 x 50 ml)

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Synulox Ready-To-Use, 140 mg/ml + 35 mg/ml, suspension injectable pour chiens et chats

2. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)

Formula: *Amoxicillin. trihydric.* (= *Amoxicillin. 140 mg*) – *Kalii clavulananas* (= *Acid. clavulanic.* 35 mg)

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Suspension injectable

4. TAILLE DE L'EMBALLAGE

6 x 100 ml
12 x 50 ml

5. ESPÈCES CIBLES

Chat
Chien

6. INDICATION(S)

Lire la notice avant utilisation.

7. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

S.C.

8. TEMPS D'ATTENTE

-

9. MISE(S) EN GARDE ÉVENTUELLE(S)

-

10. DATE DE PÉREMPTION

EXP.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Pas de précautions particulières de conservation.

Après première ouverture: À conserver en dessous de 25 °C.

12. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Les déchets doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

13. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRINAIRE» ET CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION, le cas échéant

A usage vétérinaire - Sur prescription vétérinaire

14. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS»

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

15. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

(logo Zoetis) **Zoetis Belgium SA**
 Rue Laid Burniat, 1
 B -1348 Louvain-la-Neuve

16. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE-V181614

17. NUMÉRO DU LOT DE FABRICATION

Lot :

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE**Etiquette flacon (100 ml, 50 ml)****1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE****Synulox Ready-To-Use, 140 mg/ml + 35 mg/ml, suspension injectable pour chiens et chats****2. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)**

Formula: *Amoxicillin. trihydric.* (= *Amoxicillin. 140 mg*) – *Kalii clavulanas* (= *Acid. clavulanic.* 35 mg)

3. FORME PHARMACEUTIQUE**Suspension injectable****4. TAILLE DE L'EMBALLAGE**

100 ml
50 ml

5. ESPÈCES CIBLES

Chat
Chien

6. INDICATION(S)

Lire la notice avant utilisation.

7. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

S.C.

8. TEMPS D'ATTENTE

-

9. MISE(S) EN GARDE ÉVENTUELLE(S)

-

10. DATE DE PÉREMOPTION

EXP.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Pas de précautions particulières de conservation.

Après première ouverture: À conserver en dessous de 25 °C.

12. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Les déchets doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

13. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRINAIRE» ET CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION, le cas échéant

A usage vétérinaire - Sur prescription vétérinaire

14. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS»

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

15. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

(logo Zoetis) **Zoetis Belgium SA**
 Rue Laid Burniat, 1
 B -1348 Louvain-la-Neuve

16. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE-V181614

17. NUMÉRO DU LOT DE FABRICATION

Lot :