

SYNULOX SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

Autoriseret

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

SYNULOX SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

160.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

41.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Kvæg

- Meat and offal. 54 dag

- Milk. 7 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CR02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis France

Dato for markedsføringstilladelse:

24/11/1995

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

FR/V/5717900 3/1995

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/11/2010

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.