

Synulox Bolus 500 mg

Autoriseret

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Lægemiddelnavn:

Synulox Bolus 500 mg

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Product details

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Lægemiddelform:

Overtrukket tablet

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Oral anvendelse:****• Kvæg**

- Meat and offal. 7 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CR02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på Tjekkisk Estisk engelsk fransk Italiensk Lettisk Portugisisk
Slovensk Finsk Svensk Islandsk Norwegian

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på spansk Tjekkisk tysk Estisk engelsk fransk Italiensk hollandsk
Portugisisk Slovakisk Svensk Islandsk Norwegian

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på engelsk

Kun tilgængelig på engelsk

Kun tilgængelig på engelsk

Additional information

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på engelsk fransk Kroatisk Italiensk Lettisk Finsk Svensk Islandsk
Norwegian

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på engelsk Italiensk

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Belgium S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

15/08/2014

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

Health Products Regulatory Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

VPA10387/072/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/08/2014

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064520>