

# Synulox RTU 140/35 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák, sertések, kutyák és macskák részére A.U.V.

Autoriseret

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Synulox RTU 140/35 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák, sertések, kutyák és macskák részére A.U.V.

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Svin

Hund

Kat

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English  
35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English  
140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intramuskulær anvendelse:

- 

##### Kvæg

- Milk. 48 hour
- Meat and offal. 28 dag

- 

##### Svin

- Meat and offal. 19 dag

#### Subkutan anvendelse:

- 

##### Kvæg

- Milk. 48 hour
- Meat and offal. 28 dag

- 

##### Svin

- Meat and offal. 19 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 [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis Hungary Kft.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

5/03/2002

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighed:**

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

5/03/2002

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

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

### Indlægsseddel

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

### Etikettering

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