

SYNULOX® RTU 140/35 mg/ml, Injektionssuspension für Rinder, Schweine (Ferkel, Mastschweine), Hunde und Katzen

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

SYNULOX® RTU 140/35 mg/ml, Injektionssuspension für Rinder, Schweine (Ferkel, Mastschweine), Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Hund

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

161.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

41.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Infektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

8,75 mg Gesamtwirkstoff/ kg KGW/ Tag (entspricht 7,0 mg Amoxicillin und 1,75 mg Clavulansäure)

- Milch. 96 Stunde

8,75 mg Gesamtwirkstoff/ kg KGW/ Tag (entspricht 7,0 mg Amoxicillin und 1,75 mg Clavulansäure)

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 31 Tag

8,75 mg Gesamtwirkstoff/ kg KGW/ Tag (entspricht 7,0 mg Amoxicillin und 1,75 mg Clavulansäure)

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QJ01CR02

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

100 ml Durchstechflaschen aus Klarglas Typ III Ph.Eur verschlossen mit Chlorobutylkautschukstopfen und Aluminiumbördelkappe.

50 ml Durchstechflaschen aus Klarglas Typ III Ph.Eur verschlossen mit Chlorobutylkautschukstopfen und Aluminiumbördelkappe.

6 x 100 ml Durchstechflaschen aus Klarglas Typ III Ph.Eur verschlossen mit Chlorobutylkautschukstopfen und Aluminiumbördelkappe.

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Österreich GmbH

Zulassungsdatum:

11/04/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00315

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/04/1997

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung