

Synulox RTU suspension for injection for cattle, pigs, dogs and cats

Autorisiert

- Amoxicillin
- Potassium clavulanate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Synulox RTU инжекционна суспензия за говеда, свине, кучета и котки
Synulox RTU suspension for injection for cattle, pigs, dogs and cats

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English
Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind
Schwein
Hund
Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

14.00 Prozent (Masse/Volumen) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

3.50 Prozent (Masse/Volumen) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

По време на лечението млякото е негодно за човешка консумация. Млякото може да се използва за човешка консумация на 60-ия час (тоест на 5-тото доене, ако кравите се доят два пъти дневно).

- Milch. 60 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 31 Tag

-

Hund

-

Katze

subkutane Anwendung:

-

Hund

-

Katze

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ51RV01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Bulgarien

Available in:

Bulgarien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

9/10/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zuständige Behörde:

Zulassungsnummer:

0022-1619

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/10/2006

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

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096115>