

# Synulox RTU suspensija injekcijām liellopiem, cūkām, suņiem un kaķiem

Zugelassen

- Amoxicillin
- Potassium clavulanate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Synulox RTU suspensija injekcijām liellopiem, cūkām, suņiem un kaķiem

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Hund

Katze

Rind

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 42 Tag
- Milch. 60 Stunde

60 stundas (5 slaukšanas reizes, ja govys tiek slaukta divas reizes dienā)

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 31 Tag
- 

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

QJ01CR02

---

### **Abgaberegulierung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Lettland

---

**Verfügbar in:**

Lettland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

Verfügbar nur in lettisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Belgium

---

**Zulassungsdatum:**

28/06/2002

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

V/NRP/02/1476

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

30/06/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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