

SYNULOX RTU 140 mg/38,5 mg suspensija za injiciranje

Autorizado

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SYNULOX RTU 140 mg/38,5 mg suspensija za injiciranje

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

38.50 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

140.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 56 Día Meso in organi goveda: 56 dni

- Milk. 60 Hora(s)

Mleko ni primerno za prehrano ljudi do 60 ur po uporabi zdravila.

-

Porcino

- Meat and offal. 20 Día Meso in organi prašičev: 20 dni

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CR02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovenia

Disponible en:

Eslovenia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Disponible únicamente en [Slovenian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium

Fecha de autorización de comercialización:

30/06/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridad responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número de autorización:

NP/V/0325/002

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/06/1999

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.