

Synulox RTU, süstesuspensioon veistele, sigadele, koertele ja kassidele

Volitatud

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Synulox RTU, süstesuspensioon veistele, sigadele, koertele ja kassidele

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

sig

koer

kass

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 42 day

- piim. 60 hour

Piimale: 60 tundi (5. lüps, kui lehmi lüpstakse kaks korda päevas).

-

sig

- liha ja söödavad koed. 31 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01CR02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Eesti

Saadaval:

Eesti

Pakendi kirjeldus:

100 ml III tüüpi klaasviaalid. Viaalid on suletud kummikorgi ja alumiiniumkinnitusega ning pakendatud 6 x 100 ml pappkarpidesse.

100 ml III tüüpi klaasviaalid. Viaalid on suletud kummikorgi ja alumiiniumkinnitusega ning pakendatud 1x 100 ml pappkarpidesse.

40 ml III tüüpi klaasviaalid. Viaalid on suletud kummikorgi ja alumiiniumkinnitusega ning pakendatud 12 x 40 ml pappkarpidesse.

40 ml III tüüpi klaasviaalid. Viaalid on suletud kummikorgi ja alumiiniumkinnitusega ning pakendatud 1x 40 ml pappkarpidesse.

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Zoetis Belgium

Müügiloa kuupäev:

7/09/2006

Partii vabastamise tootmiskohad:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Vastutav asutus:

State Agency Of Medicines

Müügiloa number:

1428

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

7/09/2006

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte