

Synulox RTU 140/35 mg/ml

Autorisé

szuszpenziós injekció

szarvasmarhák, sertések, kutyák és
macskák részére A.U.V.

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Synulox RTU 140/35 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák, sertések, kutyák és macskák részére A.U.V.

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 48 hour
- Viande et abats. 28 day

-

Porc

- Viande et abats. 19 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. 48 hour
- Viande et abats. 28 day

-

Porc

- Viande et abats. 19 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01CR02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Hungary Kft.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/03/2002

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/03/2002

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.