

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

Autorisé

- Amoxicillin
- Potassium clavulanate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Synulox RTU инжекционна суспензия за говеда, свине, кучета и котки

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

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

14.00 percent weight/volume / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.50 percent weight/volume / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 42 day

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).

- Lait. 60 hour

-

Porc

- Viande et abats. 31 day

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

QJ51RV01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Disponible en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

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 Belgium

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/10/2006

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-1619

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/10/2006

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Notice du conditionnement et étiquetage

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