

# SYNULOX RTU 140/35 mg/ml injekčná suspenzia

Údaraithe

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Sainaithint táirge

### Ainm an chógais:

SYNULOX RTU 140/35 mg/ml injekčná suspenzia

### Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

### Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Bealach riарtha:**

Úsáid ionmhatánach

Úsáid fho-chraicneach

---

## Sonraí an táirge

**Substaint agus neart gníomhach:**

Ar fáil ach amháin i English

160.73 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ar fáil ach amháin i English

41.69 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Foirm chógaisíochta:**

Fuaidreán le haghaidh insteallta

---

**Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:****Úsáid ionmhatánach:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 42 day

- Milk. 60 hour

- 

**Pig**

- Meat and offal. 31 day

**Úsáid fho-chraicneach:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 42 day

- Milk. 60 hour

---

**An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Stádas dlí an tsoláthair:**

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stádas údaraithe:**

Valid

---

**Údaraithe i:**

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ar fáil i:**

Slovakia

---

**Tuairisc ar an bpacáiste:**

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

---

## Faisnéis bhreise

**Cineál teidlíochta:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:**

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Sealbhóir an údaraithe margaíochta:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Dáta Údaraithe Margaíochta:**

3/08/1999

---

**Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**An t-údarás atá freagrach:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Uimhir an údaraíthe:**

96/082/99-S

---

**Athrú stádais maidir leis an dáta údaraíthe:**

3/08/1999

---

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.