

Synulox RTU 140/35 mg/ml

Injektionssuspension für Rinder, Schweine (Ferkel, Mastschweine), Hunde und Katzen

Odobreno

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Synulox RTU 140/35 mg/ml Injektionssuspension für Rinder, Schweine (Ferkel, Mastschweine), Hunde und Katzen

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#)

islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
161.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
41.65 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Milk. 4 day
- Meat and offal. 14 day

-

Pig

- Meat and offal. 16 day
-

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01CR02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u njemački

Dostupan samo u njemački

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Deutschland GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

17/11/2003

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Nadležno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj odobrenja:

400606.00.00

Datum promjene statusa odobrenja:

9/07/2009

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.