

# Synulox-Kalb 400 mg/100 mg Filmtabletten für Rinder (Kälber)

Odobreno

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Synulox-Kalb 400 mg/100 mg Filmtabletten für Rinder (Kälber)

### **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](#)

### **Put aplikacije:**

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)

459.14 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u [engleski](#)  
118.83 miligram / 1.00 Tableta

---

**Farmaceutski oblik:**

Filmom obložena tableta

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Kroz usta:**

- 

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 5 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](#)

---

**Dostupan u:**

Germany

---

**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:**

5/12/2003

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Nadležno tijelo:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Broj odobrenja:**

400604.00.00

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

9/07/2009

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.