

Synulox RTU, süstesuspensioon veistele, sigadele, koertele ja kassidele

Engedélyezett

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Synulox RTU, süstesuspensioon veistele, sigadele, koertele ja kassidele

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

sertés

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 42 day

- Milk. 60 hour

Piimale: 60 tundi (5. lüps, kui lehmi lüpstakse kaks korda päevas).

-

sertés

- Meat and offal. 31 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01CR02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Estonia

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Belgium

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

7/09/2006

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Felelős hatóság:

State Agency Of Medicines

Engedély száma:

1428

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

7/09/2006

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.