

Synulox RTU 140/35 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák, sertések, kutyák és macskák részére A.U.V.

Engedélyezett

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Synulox RTU 140/35 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák, sertések, kutyák és macskák részére A.U.V.

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](#)
35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján: Intramuscularis alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Milk. 48 hour
- Meat and offal. 28 day

•

sertés

- Meat and offal. 19 day

Subcutan alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Milk. 48 hour
- Meat and offal. 28 day

•

sertés

- Meat and offal. 19 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](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

10 ml injekciós üveg karton dobozban.
100 ml injekciós üveg karton dobozban.
6 x 10 ml injekciós üveg hungarocell dobozban.
12 x 40 ml injekciós üveg hungarocell dobozban.
6 x 50 ml injekciós üveg hungarocell dobozban.
6 x 100 ml injekciós üveg hungarocell dobozban.
40 ml injekciós üveg karton dobozban.
50 ml injekciós üveg karton dobozban.

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Hungary Kft.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

5/03/2002

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

5/03/2002

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

magyar (PDF)

Megjelent: 12/12/2023

[Letöltés](#)

Betegtájékoztató

magyar (PDF)

Megjelent: 12/12/2023

[Letöltés](#)

Címkeszöveg

magyar (PDF)

Megjelent: 12/12/2023

Letöltés