

Synulox Vet. til kalve tabletter 400 + 100 mg

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Synulox Vet. til kalve tabletter 400 + 100 mg

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

467.84 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

125.10 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CR02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í danska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Animal Health ApS

Dagsetning markaðsleyfis:

25/02/1988

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Smithkline Beecham Limited

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

13069

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/02/1988

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.