

Synulox RTU 140/35 mg/ml

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

Heimilað

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Köttur

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

161.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

41.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. 4 dagar

- Kjöt og innmatur. 14 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 16 dagar

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

QJ01CR02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í pýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Deutschland GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

17/11/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

HAUPT PHARMA LATINA

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

400606.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/07/2009

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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