

SYNULOX suspensão injetável para suínos, bovinos, cães e gatos

Heimilað

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

SYNULOX suspensão injetável para suínos, bovinos, cães e gatos

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 42 dagar
- Mjólk. 2 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 42 dagar
-

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

QJ01CR02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Portugal Lda.

Dagsetning markaðsleyfis:

21/05/1997

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

ZOETIS MANUFACTURING ITALIA

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

51178

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/09/2006

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja 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.