

Synulox Vet. til kalve tabletter 400 + 100 mg

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Synulox Vet. til kalve tabletter 400 + 100 mg

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

467.84 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

125.10 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compressa

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno

- carni e frattaglie. 6 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CR02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Danish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Animal Health ApS

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/02/1988

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Smithkline Beecham Limited

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

13069

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/02/1988

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.