

SYNULOX® RTU 140/35 mg/ml, Iniezione suspension für Rinder, Schweine (Ferkel, Mastschweine), Hunde und Katzen

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

SYNULOX® RTU 140/35 mg/ml, Iniezione suspension für Rinder, Schweine (Ferkel, Mastschweine), Hunde und Katzen

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cane

Gatto

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

161.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

41.65 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 42 giorno

8,75 mg Gesamtwirkstoff/ kg KGW/ Tag (entspricht 7,0 mg Amoxicillin und 1,75 mg Clavulansäure)

- latte. 96 ora

8,75 mg Gesamtwirkstoff/ kg KGW/ Tag (entspricht 7,0 mg Amoxicillin und 1,75 mg Clavulansäure)

-

Suino

- carni e frattaglie. 31 giorno

8,75 mg Gesamtwirkstoff/ kg KGW/ Tag (entspricht 7,0 mg Amoxicillin und 1,75 mg Clavulansäure)

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:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Osterreich GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/04/1997

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-00315

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/04/1997

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

Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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