

KENNZEICHNUNG**ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG****Karton (6 x 100 ml, 12 x 50 ml)****1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Synulox Ready-To-Use, 140 mg/ml + 35 mg/ml, Injektionssuspension für Hunde und Katzen
Amoxicillin. – Acid. clavulanic.

2. WIRKSTOFF(E)

Formula: *Amoxicillin. trihydric.* (= *Amoxicillin.* 140 mg) – *Kalii clavulanas* (= *Acid. clavulanic.* 35 mg)

3. DARREICHUNGSFORM

Injektionssuspension

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

6 x 100 ml
12 x 50 ml

5. ZIELTIERART(EN)

Katze
Hunde

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

7. ART DER ANWENDUNG

S.K.

8. WARTEZEIT(EN)

-

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

-

10. VERFALLDATUM

EXP.

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.
Nach erstmaligem Öffnen: Unter 25°C lagern.

12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.

13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, sofern erforderlich

Für Tiere - Verschreibungspflichtig.

14. KINDERWARNHINWEIS " ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN "

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

(logo Zoetis) **Zoetis Belgium SA**
Rue Laid Burniat, 1
B -1348 Louvain-la-Neuve

16. ZULASSUNGSNUMMER(N)

BE-V181614

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Lot:

ANGABEN AUF DEM BEÄLTNIS**Etiket Flakon (100 ml, 50 ml)****1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Synulox Ready-To-Use, 140 mg/ml + 35 mg/ml, Injektionssuspension für Hunde und Katzen
Amoxicillin. – Acid. clavulanic.

2. WIRKSTOFF(E)

Formula: *Amoxicillin. trihydric.* (= *Amoxicillin.* 140 mg) – *Kalii clavulanas* (= *Acid. clavulanic.* 35 mg)

3. DARREICHUNGSFORM

Injektionssuspension

4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

100 ml
50 ml

5. ZIELTIERART(EN)

Katze
Hunde

6. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

7. ART DER ANWENDUNG

S.K.

8. WARTEZEIT(EN)

-

9. BESONDERE WARNHINWEISE, SOWEIT ERFORDERLICH

-

10. VERFALLDATUM

EXP.

11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.
Nach erstmaligem Öffnen: Unter 25°C lagern.

12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.

13. VERMERK "FÜR TIERE" SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES TIERARZNEIMITTELS, sofern erforderlich

Für Tiere – Verschreibungspflichtig.

14. KINDERWARNHINWEIS " ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN "

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS

(logo Zoetis) **Zoetis Belgium SA**
Rue Laid Burniat, 1
B -1348 Louvain-la-Neuve

16. ZULASSUNGSNUMMER(N)

BE-V181614

17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS

Lot: