

Synulox RTU suspension for injection for cattle, pigs, dogs and cats

Igaliotas

- Amoxicillin
- Potassium clavulanate

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Synulox RTU инжекционна суспензия за говеда, свине, кучета и котки
Synulox RTU suspension for injection for cattle, pigs, dogs and cats

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Šuo

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik English

14.00 percent weight/volume / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik English

3.50 percent weight/volume / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Mėsa ir subproduktai. 42 d.

По време на лечението млякото е негодно за човешка консумация. Млякото може да се използва за човешка консумация на 60-ия час (тоест на 5-тото доене, ако кравите се доят два пъти дневно).

- Pienas. 60 val.

-

Kiaulė

- Mėsa ir subproduktai. 31 d.

-

Šuo

-

Katė

Leisti po oda:

-

Šuo

-

Katė

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ51RV01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Bulgaria

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Pateikiama tik [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

9/10/2006

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Atsakinga institucija:

Bulgarian Food Safety Authority

Registracijos pažymėjimo numeris:

0022-1619

Registracijos statuso pasikeitimo data:

9/10/2006

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklavimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096115>