

SYNULOX RTU ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, χοίρους, σκύλους και γάτες

Igaliotas

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Vaisto pavadinimas:

SYNULOX RTU ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, χοίρους, σκύλους και γάτες

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Katė

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Pateikiama tik [English](#)

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

• **Galvijai**

- Meat and offal. 42 day

- Milk. 60 hour

• **Kiaulė**

- Meat and offal. 26 day

• **Katė**

- Not applicable. no withdrawal period

• **Šuo**

- Not applicable. no withdrawal period

Leisti po oda:

• **Katė**

- Not applicable. no withdrawal period

• **Šuo**

- Not applicable. no withdrawal period

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

QJ01CR02

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Greek](#)

Pateikiama tik [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#)

Registruotojas:

Zoetis Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

8/06/1999

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos pažymėjimo numeris:

31804/09-04-2021/K-0077403

Registracijos statuso pasikeitimo data:

9/04/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107773>