

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

Atļautas

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Zāļu identifikācija

### Zāļu nosaukums:

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

### Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

### Mērķsugas:

Liellops

Suns

Kaķis

Cūka

### Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

## Sīkāka informācija par zālēm

### **Aktīvā viela un stiprums:**

Pieejamas tikai [English](#)

161.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

41.65 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

---

### **Farmaceutiskā forma:**

Suspensija injekcijām

---

### **Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:**

•

#### **Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 42 diena

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

- Piens. 96 stunda

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

•

#### **Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 31 diena

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

---

### **Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QJ01CR02

---

### **Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Derīga

---

**Atļautas:**

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

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [German](#)

Pieejamas tikai [German](#)

Pieejamas tikai [German](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Zoetis Osterreich GmbH

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

11/04/1997

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Atbildīgā iestāde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Atļaujas numurs:**

8-00315

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

11/04/1997

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.