

Synulox Vet. til kalve tabletter 400 + 100 mg

Awtorizzat

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Synulox Vet. til kalve tabletter 400 + 100 mg

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

467.84 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi Ingliz
125.10 milligram(s) / 1.00 Tablet

Forma farmaċewtika:

Pillola

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu orali:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 day

- Meat and offal. 6 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01CR02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi Ċek Estonjan Ingliz Franciż Taljan Latvjan Litwan Portugiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi Spanjol Ċek Ġermaniż Estonjan Ingliz Franciż Taljan Olandiż Portugiż Slovakk Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli fi:

Denmark

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi Daniż

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi Ingliz Franciż Kroat Taljan Latvjan Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Zoetis Animal Health ApS

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

25/02/1988

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Smithkline Beecham Limited

Awtorità responsabbli:

Danish Medicines Agency

Numru tal-awtorizzazzjoni:

13069

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

25/02/1988

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f' din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b' lingwa oħra hawn taħt.