

SYNULOX Bolus 400 mg/100 mg filmom obalené tablety

Autorisert

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

SYNULOX Bolus 400 mg/100 mg filmom obalené tablety

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

120.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

460.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett, filmdrasjert

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

kalv

- Slakt. 9 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CR02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Tilgjengelig i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/04/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/226/94-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/04/1994

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.