

Synulox Vet. til kalve tabletter 400 + 100 mg

Autorisert

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Synulox Vet. til kalve 400 + 100 mg tabletter

Synulox Vet. til kalve tabletter 400 + 100 mg

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

467.84 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [English](#)

125.10 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

storfe

- Slakt. 6 dag

- Slakt. 6 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:

DK

Tilgjengelig i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Danish

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Animal Health ApS

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/02/1988

Tilvirker for batchfrigivelse:

Smithkline Beecham Limited

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

13069

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/02/1988

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055680>