

Synulox Bolus 500 mg

Autorisert

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Synulox Bolus 500 mg

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

400.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett, drasjert

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

storfe

- Slakt. 7 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:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Belgium S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

15/08/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

HAUPT PHARMA LATINA

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10387/072/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/08/2014

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.