

Synulox Vet. til kalve tabletter 400 + 100 mg

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Synulox Vet. til kalve 400 + 100 mg tabletter

Synulox Vet. til kalve tabletter 400 + 100 mg

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

467.84 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)

125.10 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 dia

- Meat and offal. 6 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CR02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponível em:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Danish

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Animal Health ApS

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

25/02/1988

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Smithkline Beecham Limited

HAUPT PHARMA LATINA

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

13069

Data de alteração do estado de autorização:

25/02/1988

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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