

SYNULOX VET 140 mg/ml

injektioneste, suspensio koiralle, kissalle ja sialle

Autorizat

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

Product identification

Denumirea medicamentului:

SYNULOX VET 140 mg/ml injektioneste, suspensio koiralle, kissalle ja sialle

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Câine

Pisică

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

140.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)

35.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intramusculară:

- **Câine**
- **Pisică**
- **Porc**

- Carne și organe. 29 zi

Administrare subcutanată:

- **Câine**
 - **Pisică**
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CR02

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Finnish](#)

Disponibile numai în [Finnish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Animal Health ApS

Marketing authorisation date:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Finnish Medicines Agency

Numărul autorizației:

12197

Data modificării statusului autorizației:

14/09/1997

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061165>