

# Synulox-Kalb 400 mg/100 mg Filmtabletten für Rinder (Kälber)

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Synulox-Kalb 400 mg/100 mg Filmtabletten für Rinder (Kälber)

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Vițel

### Calea de administrare:

Administrare orală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

459.14 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)

118.83 miligram(e) / 1.00 Comprimat

**Forma farmaceutică:**

Comprimat filmat

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare orală:**

- 

**Vițel**

- Carne și organe. 5 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Germany

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

5/12/2003

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

400604.00.00

---

**Data modificării statusului autorizației:**

9/07/2009

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

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