

SYNULOX RTU ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, χοίρους, σκύλους και γάτες

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Denumirea medicamentului:

SYNULOX RTU ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, χοίρους, σκύλους και γάτες

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Porc

Pisică

Câine

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:

• **Bovine**

- Carne și organe. 42 zi

- Milk. 60 oră

• **Porc**

- Carne și organe. 26 zi

• **Pisică**

- Nu se aplică. no withdrawal period

• **Câine**

- Nu se aplică. no withdrawal period

Administrare subcutanată:

• **Pisică**

- Nu se aplică. no withdrawal period

• **Câine**

- Nu se aplică. no withdrawal period

Codul anatomic therapeutic 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 [Greek](#)

Disponibile numai în [Greek](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

8/06/1999

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

31804/09-04-2021/K-0077403

Data modificării statusului autorizației:

9/04/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107773>