

SYNULOX RTU

Autorizat

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SYNULOX RTU

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

35.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
140.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 42 zi
- Lapte. 60 oră

În cazul terapiei combinate: Synulox RTU + Synulox LC, laptele va fi dat în consum după 60 de ore de la ultimul tratament (dupa 5 mulsori, in cazul in care vacile sunt mulse de doua ori pe zi)

-

Porc

- Carne și organe. 31 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CR02

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

flacoane din sticla x 40 ml

flacoan din sticla x 100 ml

Cutie de carton sau polistiren x 12 flacoane din sticla x 100 ml
Cutie de carton sau polistiren x 6 flacoane din sticla x 100 ml
Cutie de carton sau polistiren x 12 flacoane din sticla x 40 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium

Data autorizației de comercializare:

22/06/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

150473

Data modificării statusului autorizației:

21/03/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului