

SYNULOX Bolus 400 mg/100 mg filmom obalené tablety

Oprávnený

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

SYNULOX Bolus 400 mg/100 mg filmom obalené tablety

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

120.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)
460.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Filmom obalená tableta

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 9 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01CR02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Dostupné v:

Slovensko

Opis balenia:

25 blistrov z hliníkovej fólie uložené v kartónovej škatuli, jeden blister obsahuje 4 tablety.

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Dátum registrácie lieku:

28/04/1994

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/226/94-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/04/1994

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

Dokumenty

Combined File of all Documents