

# Synulox Bolus 500 mg, 400 mg + 100 mg comprimés enrobés pour veaux

Oprávněný

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Synulox Bolus 500 mg, 400 mg + 100 mg comprimés enrobés pour veaux  
Synulox 500 mg Bolus 400 mg - 100 mg Überzogene Tablette

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#)  
[English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [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](#)  
500.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

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

---

### Lieková forma:

Obalená tableta

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Perorálne použitie:

- 

#### Cattle (calf)

- Meat and offal. 10 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01CR02

---

### Právny stav dodávky:

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

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Luxembursko

---

### Dostupné v:

Luxembursko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

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

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Zoetis Belgium

---

### **Dátum registrácie lieku:**

28/09/1987

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Health And Social Security

---

### **Číslo registrácie:**

V 087/87/09/0119

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

25/06/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.