

Synulox RTU 140/35 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák, sertések, kutyák és macskák részére A.U.V.

Godkänd

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Synulox RTU 140/35 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák, sertések, kutyák és macskák részére A.U.V.

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Hund

Katt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. 48 timme
- Meat and offal. 28 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 19 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Milk. 48 timme
- Meat and offal. 28 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 19 dygn
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01CR02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Ungern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Hungary Kft.

Godkännandedatum:

5/03/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

5/03/2002

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.