

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

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Product identification

### **Име на ветеринарномедицинския продукт:**

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

---

### **Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

---

### **Видове животни, за които е предназначен вмп:**

говеда

свиня

котка

куче

---

### **Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

---

## Product details

### **Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)  
140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)  
35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Интрамускулно приложение:**

• **говеда**

- Meat and offal. 42 day
- Milk. 60 hour

• **свиня**

- Meat and offal. 26 day

• **котка**

- Not applicable. no withdrawal period

• **куче**

- Not applicable. no withdrawal period

**Подкожно приложение:**

• **котка**

- Not applicable. no withdrawal period

• **куче**

- Not applicable. no withdrawal period
- 

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01CR02

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [Greek](#)

Налично само на [Greek](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание за лицензирането на продукта:**

Налично само на [English](#)

---

**Притежател на лиценза за употреба:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

8/06/1999

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Отговорен орган:**

National Organization For Medicines

---

**Номер на лиценза:**

31804/09-04-2021/K-0077403

---

**Дата на промяна в статуса на лиценза:**

9/04/2021

---

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

---

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