

# SYNULOX RTU

Разрешен

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

## Product identification

**Име на ветеринарномедицинския продукт:**

SYNULOX RTU

---

**Активна субстанция:**

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

---

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

говеда

свиня

куче

котка

---

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

---

## Product details

**Активна субстанция / Концентрация :**

Налично само на [English](#)

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само на [English](#)

140.00 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

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)

**• свиня**

- Meat and offal. 31 day

**• куче****• котка****Подкожно приложение:****• куче****• котка****Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01CR02

---

**Режим на отпускане Режим на отпускане:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

**Статус на лиценза:**

Valid

---

**Authorised in:**

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

---

**Описание на опаковката:**

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

Налично само на [Romanian](#)

---

## 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 Belgium

---

### **Marketing authorisation date:**

Тази информация не е налична за този продукт.

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

### **Отговорен орган:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Номер на лиценза:**

150473

---

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

21/03/2024

---

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

## Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006335>