

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

Autoriseret

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Product identification

### Lægemiddelnavn:

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

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

---

### Dyreart:

Kvæg

Svin

Kat

Hund

---

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

---

## Product details

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)  
140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [engelsk](#)  
35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

• **Kvæg**

- Meat and offal. 42 dag

- Milk. 60 hour

• **Svin**

- Meat and offal. 26 dag

• **Kat**

- Not applicable. no withdrawal period

• **Hund**

- Not applicable. no withdrawal period

**Subkutan anvendelse:**

• **Kat**

- Not applicable. no withdrawal period

• **Hund**

- Not applicable. no withdrawal period

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01CR02

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Tjekkisk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Portugisisk](#)  
[Slovensk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [spansk](#) [Tjekkisk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#) [Portugisisk](#) [Slovakisk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Græsk](#)

Kun tilgængelig på [Græsk](#)

---

## Additional information

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Kroatisk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

8/06/1999

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighed:**

National Organization For Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

31804/09-04-2021/K-0077403

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

9/04/2021

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

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