

# SYNULOX RTU

Autoriseret

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

## Product identification

### Lægemidlets navn:

SYNULOX RTU

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyrearter:

Kvæg

Svin

Hund

Kat

---

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

---

## Product details

### Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuskulær anvendelse:****• Kvæg**

- 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 (după 5 mulsori, în cazul în care vacile sunt mulse de doua ori pe zi)

**• Svin**

- Meat and offal. 31 day

**• Hund****• Kat****Subkutan anvendelse:****• Hund****• Kat****Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01CR02

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Godkendelsesstatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Zoetis Belgium

---

### **Marketing authorisation date:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

### **Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

150473

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

21/03/2024

---

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

## Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

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