

# SYNULOX 140 mg/ml + 35 mg/ml suspensión inyectable

Autorisiert

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

SYNULOX 140 mg/ml + 35 mg/ml suspensión inyectable

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Hund

Katze

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 54 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 27 Tag

- 

**Hund**

- 

**Katze**

- 

**Rind**

- Milch. 108 Stunde

**subkutane Anwendung:**

- 

**Hund**

- 

**Katze**

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01CR02

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Spanien

---

**Available in:**

Spanien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in Spanish

Verfügbar nur in Spanish

Verfügbar nur in Spanish

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic  
Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in English Italian Latvian Lithuanian Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

15/07/1992

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

450 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/07/1992

---

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

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054762>