

# Synulox RTU suspension for injection for cattle, pigs, dogs and cats

Autorizado

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Synulox RTU suspension for injection for cattle, pigs, dogs and cats

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Porcino

Perros

Gatos

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
35.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
140.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. 42 Día

По време на лечението млякото е негодно за човешка консумация. Млякото може да се използва за човешка консумация на 60-ия час (тоест на 5-тото доене, ако кравите се доят два пъти дневно).

- Milk. 60 Hora(s)

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 31 Día

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CR02

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bulgaria

---

**Disponible en:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Belgium

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/10/2006

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-1619

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

9/10/2006

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.