

SYNULOX suspensão injetável para suínos, bovinos, cães e gatos

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Nombre del medicamento:

SYNULOX suspensão injetável para suínos, bovinos, cães e gatos

Principio activo:

Disponível unicamente en [Inglés](#)

Disponível unicamente en [Inglés](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponível unicamente en [Inglés](#)

140.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

• **Bovino**

- Meat and offal. 42 Día

- Milk. 2 Día

• **Porcino**

- Meat and offal. 42 Día

• **Perros**

• **Gatos**

Vía subcutánea:

• **Perros**

• **Gatos**

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

QJ01CR02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#)
[Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portugués](#)

Disponible únicamente en [Portugués](#)

Disponible únicamente en [Portugués](#)

Disponible únicamente en [Portugués](#)

Disponible únicamente en [Portugués](#)

Additional information

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#)
[Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Portugal Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

21/05/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing Italia S.r.l.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

51178

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/09/2006

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985192>