

# Synulox Ready-To-Use 140 mg/ml Suspension injectable

Autorisé

- Clavulanic acid
- Amoxicillin trihydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Synulox Ready-To-Use 140 mg/ml Suspensie voor injectie

Synulox Ready-To-Use 140 mg/ml Suspension injectable

Synulox Ready-To-Use 140 mg/ml Injektionssuspension

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Chat

Chien

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

160.72 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Belgium

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

24/03/1997

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V181614

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

13/07/2021

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 21/01/2026

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 21/01/2026

Télécharger

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 21/01/2026

Télécharger