

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

Autorisé

- Amoxicillin
- Potassium clavulanate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Synulox RTU инжекционна супензия за говеда, свине, кучета и котки

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

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Chien

Chat

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

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

Disponible uniquement en Anglais  
14.00 percent weight/volume / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
3.50 percent weight/volume / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

•

#### **Bovins**

- Viande et abats. 42 day

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

- Lait. 60 hour

•

#### **Porc**

- Viande et abats. 31 day

---

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

QJ51RV01

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Bulgarie

---

**Disponible en:**

Bulgarie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

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

Zoetis Belgium

---

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

9/10/2006

---

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-1619

---

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

9/10/2006

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.