

File downloaded on 2026-05-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000064363>

Synulox Ready to Use Injection

Engedélyezett

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Synulox Ready to Use Injection

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

kutya

macska

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

160.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
64.21 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 42 day

- Milk. 80 hour

-

sertés

- Meat and offal. 31 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 42 day

- Milk. 80 hour

-

sertés

- Meat and offal. 31 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01CR02

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis Belgium S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

2/05/2014

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Felelős hatóság:

Health Products Regulatory Authority

Engedély száma:

VPA10387/075/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

2/05/2014

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.