

File downloaded on 2026-07-01

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

# Synulox Ready to Use Injection

Registruotas

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Synulox Ready to Use Injection

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

Šuo

Katė

Kiaulė

---

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti po oda

---

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

160.70 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų  
64.21 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti į raumenis:**

•

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.
- Pienas. 80 valandos

•

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 31 d.

**Leisti po oda:**

•

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 42 d.
- Pienas. 80 valandos

•

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 31 d.

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos  
(ATCvet) kodas:**

QJ01CR02

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

---

**Registruotojas:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

2/05/2014

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Atsakinga institucija:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Registracijos numeris:**

VPA10387/075/001

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

2/05/2014

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.