

# Synulox iniekcja (140 mg + 35 mg)/ml Zawiesina do wstrzykiwań

Toegelaten

- Amoxicillin
- Potassium clavulanate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Synulox iniekcja (140 mg + 35 mg)/ml Zawiesina do wstrzykiwań

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Kat

Varken

Hond

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
140.00 milligram(s) / 3.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
35.00 milligram(s) / 3.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Subcutaan gebruik:**

•

**Rund**

- Milk. 36 hour
- Meat and offal. 42 day

•

**Varken**

- Meat and offal. 31 day

**Intramusculair gebruik:**

•

**Rund**

- Milk. 36 hour
- Meat and offal. 42 day

•

**Varken**

- Meat and offal. 31 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01CR02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Polen

---

**Beschikbaar in:**

Polen

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in Pools

Alleen beschikbaar in Pools

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands  
Norwegian

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Norwegian

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

28/12/1998

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Vergunningsnummer:**

0616

---

**Datum toelatingswijziging:**

28/12/1998

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

### Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.