

# Synulox suspensão iniettable

## 140 mg/ml + 35 mg/ml per suini, bovinis, canis e felis

Autorizado

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

## Product identification

### Nome do medicamento:

Synulox suspensão iniettable 140 mg/ml + 35 mg/ml per suini, bovinis, canis e felis

### Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Esloveno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via intramuscular

Via subcutânea

---

## Product details

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [Inglês](#)

140.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [Inglês](#)

35.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Via intramuscular:****• Cattle**

- Milk. 120 hora

- Meat and offal. 28 dia

**• Dog****• Cat****• Pig**

- Meat and offal. 19 dia

**Via subcutânea:****• Dog****• Cat****• Cattle**

- Meat and offal. 28 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Itália

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Italiano](#)

Disponível apenas em [Italiano](#)

Disponível apenas em [Italiano](#)

Disponível apenas em [Italiano](#)

Disponível apenas em [Italiano](#)

Disponível apenas em [Italiano](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Zoetis Italia S.r.l

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

11/01/1995

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health

---

**Número da autorização:**

100023

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

10/04/2000

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099663>