

# Synulox Ready to Use Injection

Autorizat

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Synulox Ready to Use Injection

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Câine

Pisică

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

160.70 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
64.21 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 42 zi

- Lapte. 80 oră

•

**Porc**

- Carne și organe. 31 zi

**Administrare subcutanată:**

•

**Bovine**

- Carne și organe. 42 zi

- Lapte. 80 oră

•

**Porc**

- Carne și organe. 31 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

2/05/2014

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numărul autorizației:**

VPA10387/075/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

2/05/2014

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.