

# Synulox sospensione iniettabile 140 mg/ml + 35 mg/ml per suini, bovini, cani e gatti

Auktoriserad

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

## Product identification

### Läkemedlets namn:

Synulox sospensione iniettabile 140 mg/ml + 35 mg/ml per suini, bovini, cani e gatti

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Nöt

Hund

Katt

Svin

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

---

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulär användning:**

• **Nöt**

- Milk. 120 timme

- Meat and offal. 28 dygn

• **Hund**

• **Katt**

• **Svin**

- Meat and offal. 19 dygn

**Subkutan användning:**

• **Hund**

• **Katt**

• **Nöt**

- Meat and offal. 28 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01CR02

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Italien

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

Finns tillgänglig endast på [Italian](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

### **Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

---

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Zoetis Italia S.r.l

---

### **Marketing authorisation date:**

11/01/1995

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

### **Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Health

---

### **Godkännandenummer:**

100023

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

10/04/2000

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

---

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