

# SYNULOX 500 mg kramtomosios tabletés šunims

Autorizovaný

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

SYNULOX 500 mg kramtomosios tabletés šunims

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

### Cílové druhy zvířat:

Pes

### Způsob podání:

Perorální podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

K dispozici pouze v [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Léková forma:

Žvýkácí tableta

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Perorální podání:**

- **Pes**
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Litva

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [Lithuanian](#)

K dispozici pouze v [Lithuanian](#)

K dispozici pouze v [Lithuanian](#)

K dispozici pouze v [Lithuanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Zoetis Belgium

---

**Marketing authorisation date:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Odpovědný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

**Registrační číslo:**

LT/2/00/1094/001-004

---

**Datum změny stavu registrace:**

6/11/2010

---

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

## Documents

RV1094.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096493>