

Synulox 40 mg/ml + 10 mg/ml powder for oral suspension for dogs and cats

Autoriseret

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Synulox smakelijke druppels 40 mg/ml + 10 mg/ml poeder voor suspensie voor oraal gebruik voor honden en katten

Synulox Gouttes Appétentes 40 mg/ml + 10 mg/ml Poudre pour suspension buvable pour chiens et chats

Synulox Schmackhafte Tropfen 40/10 mg/ml, Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Eingeben für Hunde und Katzen

Synulox 40 mg/ml + 10 mg/ml powder for oral suspension for dogs and cats

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Kat

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
193.00 milligram(s) / 1.70 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
743.80 milligram(s) / 1.70 gram(s)

Lægemiddelform:

Pulver til oral suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01CR02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Belgium

Dato for markedsføringstilladelse:

29/11/2004

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighed:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

BE-V269211

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

20/01/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.