

# Synulox 250 mg tablets for dogs and cats

Autorizado

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Synulox 250 mg tablets for dogs and cats

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros

Gatos

---

### **Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

59.56 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Disponible únicamente en [English](#)

229.57 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/12/1998

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

0627

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

29/12/1998

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.