

Synulox smakelijke tabletten, 50 mg voor honden en katten

Údaraithe

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Ainm an chógais:

Synulox smakelijke tabletten, 50 mg voor honden en katten

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid béil

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreacht:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 Táibléad

Ar fáil ach amháin i [English](#)

10.50 milligram(s) / 1.00 Táibléad

Foirm chógaisíochta:

Táibléad

Withdrawal period by route of administration:

Úsáid béil:

- **Dog**
 - **Cat**
-

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01CR02

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Zoetis B.V.

Marketing authorisation date:

Níl an fhaisnéis seo ar fáil don táirge seo.

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

An t-údarás atá freagrach:

Medicines Evaluation Board

Uimhir údaraithe:

REG NL 1616

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

15/01/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057160>