

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

Údaraithe

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Sainaithint táirge

### Ainm an chógais:

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

### 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 riарtha:

Úsáid béil

## Sonraí an táirge

### Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)  
193.00 milligram(s) / 1.70 gram(s)

Ar fáil ach amháin i [English](#)  
743.80 milligram(s) / 1.70 gram(s)

---

### Foirm chógaisíochta:

Púdar le haghaidh fuaidreán béil

---

### An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01CR02

---

### Stádas dlí an tsoláthair:

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

---

### Stádas údaraithe:

Valid

---

### Údaraithe i:

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

---

### Ar fáil i:

Germany

---

### Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [German](#)

---

## Faisnéis bhreise

### Cineál teidlíochta:

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](#) [Italian](#)

---

**Sealbhóir an údaraithe margaíochta:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Dáta Údaraithe Margaíochta:**

7/04/2004

---

**Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**An t-údarás atá freagrach:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Uimhir an údaraithe:**

400602.00.01

---

**Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:**

9/07/2009

---

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Doiciméid

Combined File of all Documents

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