

SYNULOX 250 mg

Údaraithe

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

SYNULOX 250 mg

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 béal

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

59.50 milligram(s) / 1.00 Táibléad

Ar fáil ach amháin i [English](#)

229.50 milligram(s) / 1.00 Táibléad

Foirm chógaisíochta:

Táibléad béalchuasach

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

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](#) [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](#) [Lithuanian](#)

[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil i:

Romania

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Romanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Romanian](#)

Ar fáil ach amháin i [Romanian](#)

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](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Zoetis Belgium

Dáta Údaraithe Margaíochta:

22/06/2006

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

An t-údarás atá freagrach:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Uimhir an údaráithe:

150472

Athrú stádais maidir leis an dáta údaráithe:

17/11/2025

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: 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.