

# Synulox Palatable Tablets 40 mg/10 mg

Odobreno

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Synulox Palatable Tablets 40 mg/10 mg

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

Kroz usta

---

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
11.91 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u [engleski](#)  
45.91 miligram / 1.00 Tableta

---

### Farmaceutski oblik:

Tableta

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01CR02

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)  
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Odobreno u:

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#)  
[Norwegian](#)

---

### Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

## Dodatne informacije

### Vrsta prava:

Marketing Authorisation

---

### Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

20/08/1990

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Nadležno tijelo:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Broj odobrenja:**

Vm 60021/3096

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

18/12/2025

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.