

# Synulox 50 mg tablets for dogs and cats

Odobreno

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Synulox 50 mg (40 mg/10 mg) Tabletten für Hunde und Katzen

Synulox 50 mg tablets for dogs and cats

### 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 [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### Opis paketa:

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

Dostupan samo u [njemački](#)

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 Deutschland GmbH

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

5/12/2003

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

HAUPT PHARMA LATINA

---

**Nadležno tijelo:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Broj odobrenja:**

400602.00.00

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

9/07/2009

---

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). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.