

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

Heimilað

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

193.00 milligram(s) / 1.70 gram(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

743.80 milligram(s) / 1.70 gram(s)

Lyfjaform:

Mixtúruduft, dreifa

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01CR02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Deutschland GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

7/04/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

400602.00.01

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/07/2009

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.