

SYNULOX 500 mg kramtomosios tabletės šunims

Viðurkennt

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Product identification

Heiti lyfs:

SYNULOX 500 mg kramtomosios tabletės šunims

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins í boði í [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tuggutafla

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:

- Hundur
-

ATC flokkun (dýralyf):

QJ01CR02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Litáen

Áletrun:

Aðeins í boði í [Lithuanian](#)

Aðeins í boði í [Lithuanian](#)

Aðeins í boði í [Lithuanian](#)

Aðeins í boði í [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

30/03/2000

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/00/1094/001-004

Dagsetning leyfisbreytingar:

6/11/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

RV1094.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096493>