

SYNULOX 250 mg

Viðurkennt

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

SYNULOX 250 mg

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

59.50 milligram(s) / 1.00 Tafla

Aðeins fáanlegt í [English](#)

229.50 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Kinntafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Hundur

-

Köttur

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

QJ01CR02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Fáanlegt í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

22/06/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

150472

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/11/2025

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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