

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

Autorizzato

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Synulox Pulver 40/10 mg/ml Pulver zur Herstellung einer Suspension zum Eingeben für Hunde und Katzen

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

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

193.00 milligrammo(i) / 1.70 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

743.80 milligrammo(i) / 1.70 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per sospensione orale

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CR02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Deutschland GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/04/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

400602.00.01

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/07/2009

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.