

SYNULOX 500 mg kramtomosios tabletės šunims

Autorizzato

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Product identification

Denominazione del medicinale:

SYNULOX 500 mg kramtomosios tabletės šunims

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

400.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compressa masticabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

- Cane
-

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

QJ01CR02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Disponibile solo in [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

30/03/2000

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/00/1094/001-004

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

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>