

SYNULOX 500MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Awtorizzat

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin

Product identification

Isem tal-mediċina:

SYNULOX 500MG/TAB ΔΙΣΚΙΟ

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

125.10 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Forma farmaċewtika:

Pillola

Withdrawal period by route of administration:

Użu orali:

-

Dog

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01CR02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Greece

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Greek](#)

Disponibbli biss fi [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Portuguese](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Zoetis Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

9/05/2004

Siti ta' manifattura b'rilaaxx tal-lott:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Awtorità responsabbli:

National Organization For Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

97735/19-10-2021/K-0077406

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

18/10/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100251>