

# Synulox Bolus 500 mg, 400 mg + 100 mg comprimés enrobés pour veaux

Awtorizzat

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

Synulox Bolus 500 mg, 400 mg + 100 mg comprimés enrobés pour veaux  
Synulox 500 mg Bolus 400 mg - 100 mg Überzogene Tablette

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

## Dettalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

---

### Forma farmaċewtika:

Pillola miksija

---

### Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

#### Użu orali:

- 

#### Cattle (calf)

- Meat and offal. 10 day

---

### Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01CR02

---

### Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

---

### Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### Disponibbli fi:

Luxembourg

---

### Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

---

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

Zoetis Belgium

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

28/09/1987

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Awtorità responsabbli:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

V 087/87/09/0119

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

25/06/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.