

SYNULOX 500 mg

kramtomosios tabletės šunims

Geautoriseerd

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

SYNULOX 500 mg kramtomosios tabletės šunims

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Kauwtablet

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

- Hond
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CR02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Litouwen

Package description:

Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

30/03/2000

Productielocaties partijvrijgifte:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Toelatingsnummer:

LT/2/00/1094/001-004

Wijzigingsdatum status toelating:

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>