

Synulox 500 mg tablets for dogs

Autorisert

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Synulox 500 mg tablets for dogs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

119.14 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

459.10 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CR02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis France

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/03/1986

Tilvirker for batchfrigivelse:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/7991398 6/1986

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/03/2011

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.