

SYNULOX 250 mg kramtomosios tabletės šunims ir katėms

Autorisert

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

SYNULOX 250 mg kramtomosios tabletės šunims ir katėms

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

50.00 milligram / 1.00 Tablett

Bare tilgjengelig i [English](#)

200.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tyggetablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

hund

-

katt

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CR02

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Bare tilgjengelig i [Lithuanian](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Belgium

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/03/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/00/1093/001-003

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/11/2010

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

RV1093.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096478>