

SYNULOX 500 COMPRIMES POUR CHIENS

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Nome do medicamento:

SYNULOX 500 COMPRIMES POUR CHIENS

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

459.10 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [Inglês](#)

119.10 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via oral:**

- Dog
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CR02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Francês](#)

Disponível apenas em [Francês](#)

Disponível apenas em [Francês](#)

Disponível apenas em [Francês](#)

Disponível apenas em [Francês](#)

Disponível apenas em [Francês](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis France

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

17/03/1986

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/7991398 6/1986

Data de alteração do estado de autorização:

17/03/2011

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039880>