

Synulox 40 mg/ml + 10 mg/ml powder for oral suspension for dogs and cats

Autorizado

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Synulox smakelijke druppels 40 mg/ml + 10 mg/ml poeder voor suspensie voor oraal gebruik voor honden en katten

Synulox 40 mg/ml + 10 mg/ml powder for oral suspension for dogs and cats

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
193.00 miligrama(s) / 1.70 grama(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
743.80 miligrama(s) / 1.70 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para suspensão oral

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CR02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

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](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

15/01/1991

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 1615

Data da alteração do estado de autorização:

15/04/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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