

Synergial tabl. 250 mg 200 mg + 50 mg Tabletka

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Synergial tabl. 250 mg 200 mg + 50 mg Tabletka

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](#)

200.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CR02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Polish](#)

Disponível apenas em [Polish](#)

Disponível apenas em [Polish](#)

Disponível apenas em [Polish](#)

Disponível apenas em [Polish](#)

Disponível apenas em [Polish](#)

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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Data de autorização de introdução no mercado:

14/04/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

1418

Data da alteração do estado de autorização:

14/04/2004

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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

Rotulagem

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