

# 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 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:**

Alemanha

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em alemão

---

## 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 Deutschland GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

7/04/2004

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

400602.00.01

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

9/07/2009

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.