

# SYNULOX 500 mg kramtomosios tabletės šunims

Autorizado

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

## Product identification

### Nome do medicamento:

SYNULOX 500 mg kramtomosios tabletės šunims

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [English](#)

400.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

**Forma farmacêutica:**

Comprimido para mastigar

---

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

- Dog
- 

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Lituânia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Lithuanian](#)

Disponível apenas em [Lithuanian](#)

Disponível apenas em [Lithuanian](#)

Disponível apenas em [Lithuanian](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Zoetis Belgium

---

**Marketing authorisation date:**

30/03/2000

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

LT/2/00/1094/001-004

---

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

6/11/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

RV1094.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096493>