

# Synulox Bolus 500 mg, 400 mg + 100 mg comprimés enrobés pour veaux

Autorizado

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Synulox Bolus 500 mg, 400 mg + 100 mg comprimés enrobés pour veaux

Synulox 500 mg Bolus 400 mg - 100 mg Überzogene Tablette

### **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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

500.00 miligramas(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em inglês

100.00 miligramas(s) / 1.00 Comprimido

---

### **Forma farmacêutica:**

Comprimido revestido

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via oral:**

- 

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 10 dia
- 

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01CR02

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Luxemburgo

---

### **Disponibilidade:**

Luxemburgo

---

### **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 Belgium

---

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

28/09/1987

---

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

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Número da autorização:**

V 087/87/09/0119

---

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

25/06/2007

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

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