

SYNULOX PALATABLE TABLETS 50 mg

Autorizat

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Denumirea medicamentului:

СИНУЛОКС ОБКУСЕНИ ТАБЛЕТИ 50 mg

SYNULOX PALATABLE TABLETS 50 mg

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

10.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [English](#)

40.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Withdrawal period by route of administration:**Administrare orală:**

- Câine
 - Pisică
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CR02

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Disponibile numai în [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-1611

Data modificării statusului autorizației:

21/08/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091757>