

# SYNULOX Palatable Tablets 500 mg, compresse appetibili per cani e gatti

Autorizat

- Amoxicillin
- Clavulanic acid

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

SYNULOX Palatable Tablets 500 mg, compresse appetibili per cani e gatti

---

### 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](#)

400.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [English](#)

100.00 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 [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

---

## 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](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis Italia S.r.l

---

**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:**

Ministry Of Health

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

14/12/2009

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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/600000099311>