

# Synulox 40 mg/ml + 10 mg/ml powder for oral suspension for dogs and cats

Oprávněný

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Synulox 40 mg/ml + 10 mg/ml powder for oral suspension for dogs and cats

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
193.00 milligram(s) / 1.70 gram(s)

Dostupné len v [English](#)  
743.80 milligram(s) / 1.70 gram(s)

---

### Lieková forma:

Prášok na perorálnu suspenziu

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01CR02

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Nemecko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Nemecky](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Dátum registrácie lieku:**

7/04/2004

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Zodpovedný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Číslo registrácie:**

400602.00.01

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

9/07/2009

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.