

# Synulox 50 mg tablets for dogs and cats

Oprávněný

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Synulox 50 mg tabletes suņiem un kaķiem  
Synulox 50 mg tablets 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](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

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

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

11.91 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

45.91 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

### Lieková forma:

Tableta

---

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

QJ01CR02

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Lotyšsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)

[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Právny základ pre registráciu produktu:

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Zoetis Belgium

---

**Dátum registrácie lieku:**

28/10/1999

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Zodpovedný orgán:**

Food And Veterinary Service

---

**Číslo registrácie:**

V/NRP/99/1027

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

28/10/1999

---

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.