

# Synuclav 140 mg/ml + 35 mg/ml Suspension for Injection

Registrováno

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Synuclav 140 mg/ml + 35 mg/ml Suspension for Injection

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

Pes

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

161.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)  
42.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční suspenze

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intramuskulární podání:**

•

**Skot**

- Maso. 42 day
- Mléko. 60 hour

•

**Skot**

- Maso. 42 day
  - Mléko. 60 hour
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)  
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupné v:**

Iceland

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Datum registrace:**

24/03/2011

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Příslušný orgán:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Registrační číslo:**

IS/2/11/006/01

---

**Datum změny stavu registrace:**

24/03/2011

---

**Referenční členský stát:**

Španělsko

---

**Číslo procedury:**

ES/V/0354/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Francie

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.