

Synuclav Suspension for Injection

Zugelassen

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Synuclav Suspension for Injection
NOROCLAV 175 mg SUSPENSION INJECTABLE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
35.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)
Verfügbar nur in [englisch](#)

140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 42 Tag

-

Rind

- Milch. 60 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):

QJ01CR02

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Verfügbar in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

28/07/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

1582 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/02/2018

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0354/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Frankreich Island Italien Portugal

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.