

# Synuclav Suspension for Injection

Zugelassen

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Synuclav Suspension for Injection  
Noroclav suspensão injetável

### 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 Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01CR02

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Portugal

---

**Verfügbar in:**

Portugal

---

**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:**

13/01/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Zulassungsnummer:**

51530

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/04/2022

---

**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](http://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.