

Synuclav Suspension for Injection

Autorizado

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Synuclav Suspension for Injection
NOROCLAV INJECTION

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
35.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)
Disponible únicamente en [English](#)

140.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 42 Día

-

Bovino

- Milk. 60 Hora(s)

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01CR02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

31/01/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

103678

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/01/2005

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0354/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Francia Islandia Italia Portugal

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.