

Synuclav 50mg Tablets for Dogs and Cats

Odobreno

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Synuclav 50mg Tablets for Dogs and Cats

Clavobay 50 mg Tablet

Clavobay 50 mg Comprimé

Clavobay 50 mg Tablette

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
11.90 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski
40.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01CR02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

27/06/2005

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Nadležno tijelo:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Broj odobrenja:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Datum promjene statusa odobrenja:

27/06/2005

Referentna država članica:**Broj postupka:**

ES/V/0349/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#)
[Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.