

Synuclav Palatable tablets 500 mg for Dogs

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Synuclav Palatable tablets 500 mg for Dogs

Clavobay Comprimés Appétants 500 mg pour chiens

Clavobay Smakelijke Tabletten 500 mg voor honden

Clavobay Schmackhafte Tabletten 500 mg für Hunde

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

459.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Disponibile solo in [English](#)

119.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01CR02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/02/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V361943

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/08/2020

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0347/001

Stati membri interessati:

Belgio Francia Islanda Italia Portogallo

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.