

# Synuclav 140 mg/ml + 35 mg/ml Suspension for Injection

Autorizzato

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Synuclav 140 mg/ml + 35 mg/ml Suspension for Injection

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Cane

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

161.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)  
42.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 42 giorno
- latte. 60 ora

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 42 giorno
  - latte. 60 ora
- 

**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:**

Islanda

---

**Disponibile in:**

Islanda

---

**Descrizione della confezione:**

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:**

24/03/2011

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Autorità responsabile:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

IS/2/11/006/01

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

24/03/2011

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0354/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Francia Islanda Italia Portogallo

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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 di tutti i documenti

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