

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate
- Prednisolone

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

230.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски

59.56 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Налично само в Английски

10.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

-

говеда

- Milk. 60 hour

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ51RV01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Ireland

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Belgium S.A.

Дата на разрешение за търговия:

28/11/2014

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Отговорен орган:

Health Products Regulatory Authority

Номер на разрешението за търговия:

VPA10387/073/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/11/2014

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

IE/V/0605/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.