

Synulox Lactating Cow

Intramammary suspension.

Autorizovaný

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Název léčivého přípravku:

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

SYNULOX LC intramamarna suspenzija za krave v laktaciji

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Intramamární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

K dispozici pouze v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

K dispozici pouze v [English](#)

59.56 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Léková forma:

Intramamární suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Intramamární podání:

• **Skot**

- Mléko. 60 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ51RV01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Slovinsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

31/01/2001

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Odpovědný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registrační číslo:

NP/V/0326/001

Datum změny stavu registrace:

31/01/2001

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0605/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Bulharsko Kypr Česko Francie Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko
Litva Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko
Španelsko

K dispozici pouze v Estonian English French Swedish Icelandic Norwegian

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050616>