

# Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

Autorizovaný

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

---

### 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:**

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**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 UK Limited

---

**Marketing authorisation date:**

11/12/1986

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Odpovědný orgán:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Registrační číslo:**

VM 42058/4143

---

**Datum změny stavu registrace:**

11/12/1986

---

**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](http://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/600000050637>