

Synulox LC Plus Intramammary suspension for lactating cattle

Registrováno

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Synulox LC Plus Intramammary suspension for lactating cattle

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (dojná kráva)

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Dostupné pouze v [English](#)
59.60 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Dostupné pouze v [English](#)
229.60 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Léková forma:

Intramamární suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramamární podání:

-

Skot (dojná kráva)

- Maso. 7 day

- Mléko. 84 hour

84 hours. With cows milked twice daily, milk for human consumption may only be taken the 7th milking after the last treatment. Where any other milking routine is followed, milk may be taken for human consumption only after the same period from the last treatment (e.g. with 3 times a day milking, milk may be taken for human consumption at the 11th milking).

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ51RV01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Dostupné v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Deutschland GmbH

Datum registrace:

29/10/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

401895.00.00

Datum změny stavu registrace:

19/12/2018

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0315/001

Dotčený členský stát:

Belgie Lucembursko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

2401895-paren-20181009.rtf