

Synulox LC suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Ikke
autoriseret

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Synulox LC suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Intramammær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)
59.56 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Kun tilgængelig på [English](#)
230.00 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

Lægemiddelform:

Intramammær suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramammær anvendelse:

-

Kvæg

- Milk. 60 hour

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ51RV01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Udløbet

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dato for markedsføringstilladelse:

11/09/2020

Ansvarlig myndighed:

Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

V/I/20/0043

Parallelhandel med henvisning til:

600000050604

Parallelhandel fra:

600000050602

Engrosforhandler i kildelandet:

Maravet S.R.L.

Engrosforhandler i bestemmelseslandet:

Vetmarket SIA

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet