

# Synulox Lactating Cow

## Intramammary suspension.

Zugelassen

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

---

### **Art der Anwendung:**

intramammäre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch  
59.56 milligram(s) / 1.00 Spritze

Verfügbar nur in englisch  
230.00 milligram(s) / 1.00 Spritze

---

**Darreichungsform:**

Suspension zur intramammären Anwendung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramammäre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. 60 Stunde

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ51RV01

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Italien

---

**Verfügbar in:**

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Italia S.r.l.

---

**Zulassungsdatum:**

15/12/1997

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

102475

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/12/1997

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0605/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Bulgarien Zypern Tschechische Republik Frankreich Griechenland  
Ungarn Italien Lettland Litauen Niederlande Norwegen Polen Portugal  
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.