

# Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate
- Prednisolone

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

Synulox LC intramamária suspenzia

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

### Vía de administración:

Vía intramamaria

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

230.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

59.56 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramamaria:**

- 

**Bovino**

- Milk. 60 Hora(s)

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ51RV01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Eslovaquia

---

**Disponible en:**

Eslovaquia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/06/1993

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/066/93-S

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/06/1993

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0605/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bulgaria Chipre República Checa Francia Grecia Hungría Italia  
Letonia Lituania Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.