

Synulox LC Plus Intramammary suspension for lactating cattle

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate
- Prednisolone

Product identification

Nombre del medicamento:

Synulox LC Plus Suspension zur intramammären Anwendung bei laktierenden Kühen
Synulox LC Plus Intramammary suspension for lactating cattle

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

vacas lecheras

Vía de administración:

Vía intramamaria

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

229.60 Miligramo(s) / 3.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

59.60 Miligramo(s) / 3.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 3.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramamaria:

• **vacas lecheras**

- Meat and offal. 7 Día

- Milk. 84 Hora(s)

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).

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ51RV01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Alemania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

401895.00.00

Fecha del cambio de estado de la autorización:

29/10/2013

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0315/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Luxemburgo

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061176>