

# Synulox LC Plus Intramammary suspension for lactating cattle

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate
- Prednisolone

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

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:**

Luxemburgo

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Belgium

---

**Marketing authorisation date:**

18/08/2017

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Autoridad responsable:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Número de autorización:**

V 087/17/08/1535

---

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

5/12/2018

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0315/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Luxemburgo

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

---

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

## Documents

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061198>