

Synulox LC suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

No
autorizado

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Synulox LC suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

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:

Anulada

Autorizado en:

Letonia

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Fecha de autorización de comercialización:

16/05/2019

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/I/19/0023

Comercio paralelo en referencia a:

600000050604

Comercio paralelo de:

600000050602

Distribuidor mayorista de origen:

Magnum Veterinarija UAB

Distribuidor mayorista de destino:

Magnum Veterinarija SIA

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet