

**PŘÍLOHA III**  
**OZNAČENÍ NA OBALU A PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

## **A. OZNAČENÍ NA OBALU**

**PODROBNÉ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNĚJŠÍM OBALU****Kartonová krabička****1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Synulox LC intramamární suspenze

**2. OBSAH LÉČIVÝCH LÁTEK**

Každý aplikátor obsahuje:

Amoxicillinum (jako amoxicillinum trihydricum)	200 mg
Acidum clavulanicum (jako calii clavulanas)	50 mg
Prednisolonum	10 mg

**3. VELIKOST BALENÍ**

3 aplikátory  
12 aplikátorů  
24 aplikátorů  
300 aplikátorů

**4. CÍLOVÉ DRUHY ZVÍŘAT**

Skot (dojnice v laktaci).

**5. INDIKACE****6. CESTY PODÁNÍ**

Intramamární podání.

**7. OCHRANNÉ LHŮTY**

Ochranná lhůta:

Maso: 7 dní.

Mléko: 84 hodin, tj. 7 dojení při dvou dojeních denně nebo 11 dojení při třech dojeních denně.

**8. DATUM EXSPIRACE**

Exp. {mm/rrrr}

**9. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Uchovávejte v suchu.

**10. OZNAČENÍ „PŘED POUŽITÍM SI PŘEČTĚTE PŘÍBALOVOU INFORMACI“**

Před použitím si přečtěte příbalovou informaci.

**11. OZNAČENÍ „POUZE PRO ZVÍŘATA“**

Pouze pro zvířata.

**12. OZNAČENÍ „UCHOVÁVEJTE MIMO DOHLED A DOSAH DĚTÍ“**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

**13. JMÉNO DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI**

Zoetis Česká republika, s.r.o.

**14. REGISTRAČNÍ ČÍSLA**

96/037/94-C

**15. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**MINIMÁLNÍ ÚDAJE UVÁDĚNÉ NA VNITŘNÍM OBALU MALÉ VELIKOSTI**

**Polyethylenový aplikátor**

**1. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Synulox LC

**2. KVANTITATIVNÍ ÚDAJE O LÉČIVÝCH LÁTKÁCH**

Každý aplikátor obsahuje:

Amoxicillinum 200 mg

Acidum clavulanicum 50 mg

Prednisolonum 10 mg

**3. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**4. DATUM EXSPIRACE**

Exp. {mm/rrrr}