

# Synulox LC Plus Intramammary suspension for lactating cattle

Volitatud

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate
- Prednisolone

## Product identification

### **Ravimi nimetus:**

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

---

### **Toimeaine:**

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

---

### **Loomaliigid:**

veis (piimalehm)

---

### **Manustamisviis:**

Intramammaarne

---

## Product details

### **Toimeaine / Tugevus:**

Turustatakse ainult [English](#)

229.60 milligram(s) / 3.00 gram(s)

Turustatakse ainult [English](#)

59.60 milligram(s) / 3.00 gram(s)

Turustatakse ainult [English](#)

10.00 milligram(s) / 3.00 gram(s)

---

**Ravimvorm:**

Intramammaarsuspensioon

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramammaarne:**

• **veis (piimalehm)**

- liha ja söödavad koed. 7 day

- piim. 84 hour

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).

---

**Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:**

QJ51RV01

---

**Õiguslik tarnestaatus:**

Retseptiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Authorised in:**

Saksamaa

---

**Pakendi kirjeldus:**

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

See teave selle ravimi kohta puudub.

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Vastutav asutus:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Authorisation number:**

401895.00.00

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

29/10/2013

---

**Viiteliikmesriik:**

Saksamaa

---

**Müügiloamenetluse number:**

DE/V/0315/001

---

**Asjaomased liikmesriigid:**

Belgia Luksemburg Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

---

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