

Synulox Lactating Cow

Intramammary suspension.

Autorisé

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Dénomination du médicament:

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.
SYNULOX L.C. ενδομαστικό εναιώρημα για αγελάδες

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en [Anglais](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en [Anglais](#)

59.56 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramammaire:

• **Bovins**

- Lait. 60 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51RV01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Grèce

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

14/08/2000

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

128025/14-12-2018/29-07-2019/K-0077404

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/12/2021

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0605/001

États membres concernés:

Autriche Bulgarie Chypre Tchéquie France Grèce Hongrie Italie Lettonie
Lituanie Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050597>