

Synulox LC suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Non
autorisé

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Synulox LC suspensija ievadīšanai tesmenī laktējošām govīm

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais

59.56 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 7 day

- Lait. 84 hour

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

QJ51RV01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Expiré

Autorisé en:

Lettonie

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Parallel Trade Approval

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/09/2020

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/I/20/0043

Produit de référence dans le pays de destination:

600000050604

Commerce parallèle du produit (identifiant dans le pays d'approvisionnement):

600000050602

Distributeur dans le pays d'approvisionnement:

Maravet S.R.L.

Distributeur dans le pays de destination:

Vetmarket SIA

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet