

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

Odobreno

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate
- Prednisolone

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

Synulox LC suspensija ievadišanai tesmenī laktējošām govīm

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramamarno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
230.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski
59.56 miligram / 1.00 Štrcaljka

Dostupan samo u engleski
10.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:

Intramamarno:

-

Cattle

- Milk. 60 sat

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ51RV01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Latvia

Opis paketa:

Dostupan samo u [latvijski](#)
Dostupan samo u [latvijski](#)
Dostupan samo u [latvijski](#)
Dostupan samo u [latvijski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Belgium

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

2/07/1998

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Nadležno tijelo:

Food And Veterinary Service

Broj odobrenja:

V/MRP/98/0770

Datum promjene statusa odobrenja:

2/07/1998

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

IE/V/0605/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#)
Norwegian

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.