

# Synulox LC Plus Intramammary suspension for lactating cattle

Heimilað

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Synulox LC Plus Intramammary suspension for lactating cattle

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Áhald

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

59.60 milligram(s) / 1.00 Áhald

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

229.60 milligram(s) / 1.00 Áhald

---

**Lyfjaform:**

Spenalyf, dreifa

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í spena:**

•

**Cattle (dairy cow)**

- Kjöt og innmatur. 7 dagar

- Mjólk. 84 klukkustundir

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).

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ51RV01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Þýskaland

---

**Fáanlegt í:**

Þýskaland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)  
Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

### **Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

### **Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

### **Markaðsleyfishafi:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

### **Dagsetning markaðsleyfis:**

29/10/2013

---

### **Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

### **Ábyrgt yfirvald:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Markaðsleyfisnúmer:**

401895.00.00

---

### **Dagsetning á breytingu stöðu:**

19/12/2018

---

### **Umsjónarland (RMS):**

Þýskaland

---

### **Ferilsnúmer:**

DE/V/0315/001

---

### **Þátttökulönd (CMS):**

Belgía Lúxemborg Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

2401895-paren-20181009.rtf