

Synulox Lactating Cow

Intramammary suspension.

Autorizzato

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)
59.56 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in [English](#)
230.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

bovini

- latte. 60 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51RV01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/11/2000

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 9427

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/07/2022

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0605/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Francia Grecia Ungheria Italia
Lettonia Lituania Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania
Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.