

Synulox LC Plus Intramammary suspension for lactating cattle

Autorizzato

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Synulox LC Plus Intramammary suspension for lactating cattle

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca da latte)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10.00 milligrammo(i) / 1.00 Applicatore

Disponibile solo in [English](#)
59.60 milligrammo(i) / 1.00 Applicatore

Disponibile solo in [English](#)
229.60 milligrammo(i) / 1.00 Applicatore

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

Bovini (vacca da latte)

- carni e frattaglie. 7 giorno

- latte. 84 ora

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).

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:

Germania

Disponibile in:

Germania

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 di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Deutschland GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/10/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

401895.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/12/2018

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0315/001

Stati membri interessati:

Belgio Lussemburgo

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.

2401895-paren-20181009.rtf