

# Synulox Lactating Cow

## Intramammary suspension.

Igaliotas

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

СИНУЛОКС LC Интрамамарна суспензия

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

---

### **Naudojimo būdas:**

Naudoti į tešmenį

---

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Švirkštas

Pateikiama tik [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Švirkštas

Pateikiama tik [English](#)

59.56 milligram(s) / 1.00 Švirkštas

---

**Vaisto forma:**

Intramaminė suspensija

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Naudoti į tešmenį:**

• **Galvijai**

- Milk. 60 hour

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos**

**(ATCvet) kodas:**

QJ51RV01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

Bulgaria

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#)

---

**Registruotojas:**

Zoetis Belgium

---

**Marketing authorisation date:**

3/12/2006

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Atsakinga institucija:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

0022-1618

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

3/12/2006

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

IE/V/0605/001

---

**Susijusios valstybės narės:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Latvian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Spanish Czech German Estonian English French Croatian Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian](#)

[Pateikiama tik Estonian English French Swedish Icelandic Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Package Leaflet and Labelling

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050593>