

Synulox LC Plus Intramammary suspension for lactating cattle

Atļautas

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Synulox LC Plus Suspension zur intramammären Anwendung bei laktierenden Kühen
Synulox LC Plus Intramammary suspension for lactating cattle

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (slaucama gov)

Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 miligrams(i) / 1.00 Aplikators

Pieejamas tikai [English](#)

59.60 miligrams(i) / 1.00 Aplikators

Pieejamas tikai [English](#)

229.60 miligrams(i) / 1.00 Aplikators

Farmaceutiskā forma:

Suspensija ievadīšanai tesmenī

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

ievadīšanai tesmenī:

• Liellops (slaucama gov)

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

- Piens. 84 stunda

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).

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ51RV01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Zoetis Deutschland GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

29/10/2013

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Atbildīgā iestāde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Atļaujas numurs:

401895.00.00

Atļaujas statusa maiņas datums:

29/10/2013

Atsauces dalībvalsts:

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

Procedūras numurs:

DE/V/0315/001

Attiecīgās dalībvalstis:

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

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

Pieejamas tikai [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061176>