

# Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

Toegelaten

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

Synulox L.C Ενδομαστικό εναιώρημα

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

### **Toedieningsweg:**

Intramammair gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Sduit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

59.56 milligram(s) / 1.00 Sduit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Sduit

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor intramammair gebruik

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intramammair gebruik:**

- 

**Rund**

- Milk. 60 hour

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ51RV01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Cyprus

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

14/11/1995

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Vergunningsnummer:**

16347

---

**Datum toelatingswijziging:**

14/11/1995

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0605/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Bulgarije Cyprus Tsjechië Frankrijk Griekenland Hongarije Italië  
Letland Litouwen Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije  
Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.