

Synulox Lactating Cow

Intramammary suspension.

Toegelaten

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

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 Spuit

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
230.00 milligram(s) / 1.00 Spuit

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Wachtijd 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:

Italië

Beschikbaar in:

Italië

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 Italia S.r.l.

Handelsvergunningsdatum:

15/12/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Vergunningsnummer:

102475

Datum toelatingswijziging:

15/12/1997

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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