

# 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 Spuut

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

---

**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:**

Letland

---

**Beschikbaar in:**

Letland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

---

## 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 Belgium

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

2/07/1998

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Food And Veterinary Service

---

### **Vergunningsnummer:**

V/MRP/98/0770

---

### **Datum toelatingswijziging:**

2/07/1998

---

### **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). 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.