

# Synulox Lactating Cow

## Intramammary suspension.

Autorisert

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Product identification

### **Legemidlets navn:**

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

SYNULOX LC intramamarna suspenzija za krave v laktaciji

---

### **Virkestoff:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

### **Dyrearter:**

storfe

---

### **Administrering:**

Intramammær bruk

---

## Product details

### **Virkestoff / Styrke:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

10.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Tilgjengelig bare i [English](#)

200.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Tilgjengelig bare i [English](#)

59.56 milligram / 1.00 Sprøyte

---

**Legemiddelform:**

Intramammarie, suspensjon

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramammær bruk:**

• **storfe**

- Melk. 60 time

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ51RV01

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

SI

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Belgium

---

**Marketing authorisation date:**

31/01/2001

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Godkjenningsnummer:**

NP/V/0326/001

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

31/01/2001

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0605/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BG Kypros CZ FR EL HU IT LV LT NL NO PL PT RO SI SI ES

---

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

## Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050616>