

# Synulox Lactating Cow

## Intramammary suspension.

Autorisert

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

storfe

### **Administrasjonsvei:**

Intramammær bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
59.56 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
230.00 milligram / 1.00 Sprøyte

---

**Legemiddelform:**

Intramammarie, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramammær bruk:**

- 

**storfe**

- Melk. 60 time

---

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

QJ51RV01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

SI

---

**Tilgjengelig i:**

SI

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

# Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Belgium

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

31/01/2001

---

**Tilvirker 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

---

**Status for endring av 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

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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