

Synulox Lactating Cow

Intramammary suspension.

Autorizado

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Product identification

Nome do medicamento:

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

СИНУЛОКС LC Интрамамарна суспензия

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Esloveno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em [English](#)

59.56 milligram(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramamária:

• **Cattle**

- Milk. 60 hora

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ51RV01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Bulgária

Disponível em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

3/12/2006

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-1618

Data de alteração do estado de autorização:

3/12/2006

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0605/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Chipre República Checa França Grécia Hungria Itália
Letónia Lituânia Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia
Eslováquia Eslovénia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (Português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050593>