

Synulox LC Plus Intramammary suspension for lactating cattle

Autorizado

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Product identification

Nome do medicamento:

Synulox LC Plus Intramammary suspension for lactating cattle

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Product details

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

10.00 milligram(s) / 3.00 grama(s)

Disponível apenas em [Inglês](#)

59.60 milligram(s) / 3.00 grama(s)

Disponível apenas em [Inglês](#)

229.60 milligram(s) / 3.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramamária:

• Cattle (dairy cow)

- Meat and offal. 7 dia

- Milk. 84 hora

84 hours. With cows milked twice daily, milk for human consumption may only be taken the 7th milking after the last treatment. Where any other milking routine is followed, milk may be taken for human consumption only after the same period from the last treatment (e.g. with 3 times a day milking, milk may be taken for human consumption at the 11th milking).

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RV01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Belgium

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

18/08/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Autoridade responsável:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Número da autorização:

V 087/17/08/1535

Data de alteração do estado de autorização:

5/12/2018

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0315/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Luxemburgo

Disponível apenas em [Estónio](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061198>