

Clavamox LC Intramammary Suspension for Lactating Cattle

Neoprávnený

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Synulox LC Plus Intramammary suspension for lactating cattle

Clavamox LC Intramammary Suspension for Lactating Cattle

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#)

[Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Dostupné len v [English](#)
59.60 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Dostupné len v [English](#)
229.60 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intramamálne použitie:**

-

Cattle (dairy cow)

- Meat and offal. 7 day
- Milk. 84 hour

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).

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51RV01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Expired

Registrovaný v/vo:

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis UK Limited

Dátum registrácie lieku:

17/10/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

HAUPT PHARMA LATINA

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

Vm 42058/4017

Dátum zmeny stavu registrácie:

24/05/2022

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0315/001

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