

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

Oprávněný

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate
- Prednisolone

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

Synulox LC Интрамамарна суспензия

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramamálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

230.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

59.56 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Dostupné len v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Striekačka

Lieková forma:

Intramamálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramamálne použitie:

-

Cattle

- Milk. 60 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ51RV01

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Bulharsko

Dostupné v:

Bulharsko

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](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Belgium

Dátum registrácie lieku:

3/12/2006

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-1618

Dátum zmeny stavu registrácie:

3/12/2006

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0605/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Bulharsko Cyprus Česko Francúzsko Grécko Maďarsko Taliansko

Lotyšsko Litva Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Slovinsko Španielsko

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

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.