

Clavamox LC Intramammary Suspension for Lactating Cattle

Ni
odobreno

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Synulox LC Plus Intramammary suspension for lactating cattle

Clavamox LC Intramammary Suspension for Lactating Cattle

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 Aplikator

Na voljo samo v [English](#)
59.60 milligram(s) / 1.00 Aplikator

Na voljo samo v [English](#)
229.60 milligram(s) / 1.00 Aplikator

Farmacevtska oblika:

intramamarna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:**Intramamarno dajanje:**

-

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).

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QJ51RV01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Expired

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis UK Limited

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

17/10/2013

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Pristojni organ:

The Veterinary Medicines Directorate

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Vm 42058/4017

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

24/05/2022

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

DE/V/0315/001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet