

# Synulox Lactating Cow

## Intramammary suspension.

Godkänd

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Synulox Lactating Cow Intramammary suspension.

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

### Administreringsväg:

Intramammär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
59.56 milligram(s) / 1.00 Spruta

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
230.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

---

**Läkemedelsform:**

Intramammär suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramammär användning:**

- 

**Nöt**

- Milk. 60 timme

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ51RV01

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Spanien

---

**Tillgänglig i:**

Spanien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Godkännandedatum:**

25/07/1996

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Haupt Pharma Latina S.r.l.

---

**Ansvarig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Godkännandenummer:**

1112 ESP

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

25/07/1996

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0605/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Bulgarien Cypern Tjeckien Frankrike Grekland Ungern Italien  
Lettland Litauen Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien  
Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.