

File downloaded on 2026-07-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000050609>

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:

Norge

Tillgänglig i:

Norge

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 Animal Health ApS

Godkännandedatum:

24/11/1997

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Haupt Pharma Latina S.r.l.

Ansvarig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkännandenummer:

94-638

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/12/2021

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

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.