

# Combiclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Registrováno

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Combiclav Intramammary Suspension for Lactating Cows  
Noroclav интрамамарна суспензия за лактираци крави

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

### Cesta podání:

Intramamární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Dostupné pouze v [English](#)

59.56 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Dostupné pouze v [English](#)

229.61 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

---

**Léková forma:**

Intramamární suspenze

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intramamární podání:**

•

**Skot**

- Maso. 7 day

- Maso. 42 day

Combined therapy: this product (intramammary use) and Noroclav Injection for Cattle and Dogs

- Mléko. 84 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ51RV01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Bulharsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

### Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Držitel rozhodnutí o registraci:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### Datum registrace:

2/10/2018

---

### Výrobní místa s propouštěním šarží:

Norbrook Manufacturing Limited  
Norbrook Laboratories Limited

---

### Příslušný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

---

### Registrační číslo:

0022-2833

---

### Datum změny stavu registrace:

2/10/2018

---

### Referenční členský stát:

Irsko

---

### Číslo procedury:

IE/V/0535/001

---

### Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Chorvatsko Česko Maďarsko Itálie Portugalsko Slovensko  
Slovinsko Španělsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.