

Combiclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Registrováno

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Combiclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

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:

Chorvatsko

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:

6/08/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Norbrook Manufacturing Limited
Norbrook Laboratories Limited

Příslušný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registrační číslo:

UP/I-322-05/19-01/409

Datum změny stavu registrace:

25/04/2025

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

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.