

# Paraclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Μη  
εγκεκριμένο

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate
- Prednisolone

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Paraclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Γαλακτοφόρα αγελάδα

### Οδός χορήγησης:

Ενδομαστική οδός

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

229.60 milligram(s) / 1.00 Εξάρτημα χορήγησης

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
59.60 milligram(s) / 1.00 Εξάρτημα χορήγησης

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
10.00 milligram(s) / 1.00 Εξάρτημα χορήγησης

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενδομαστικό εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδομαστική οδός:**

•

**Γαλακτοφόρα αγελάδα**

- Meat and offal. 7 Ημέρα

- Γάλα. 84 Ώρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QJ51RV01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά  
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Σουηδικά  
Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

3/10/2018

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Αρμόδια αρχή:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Vm 02000/4426

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

11/07/2022

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

DE/V/0328/001

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

2402467-paren-20190329.rtf