

# Combiclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Autorizado

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Combiclav Intramammary Suspension for Lactating Cows  
Noroclav intramammális szuszpenzió tejelő teheneknek A.U.V.

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

### **Vía de administración:**

Vía intramamaria

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

59.56 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)

229.61 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión intramamaria

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramamaria:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 7 Día

- Meat and offal. 42 Día

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

- Milk. 84 Hora(s)

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ51RV01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Hungría

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

5/10/2018

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

### **Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Número de autorización:**

3999/X/18 NÁBIH ÁTI

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

5/10/2018

---

### **Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

### **Número de procedimiento:**

IE/V/0535/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Hungría Italia Portugal Eslovaquia Eslovenia España

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)