

Paraclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Non
autorisé

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate
- Prednisolone

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Paraclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache en lactation)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

229.60 milligram(s) / 1.00 Applicateur

Disponible uniquement en [Anglais](#)
59.60 milligram(s) / 1.00 Applicateur

Disponible uniquement en [Anglais](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 Applicateur

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovin (vache en lactation)

- Viande et abats. 7 day

- Lait. 84 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51RV01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Norbrook Laboratories Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/10/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 02000/4426

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/07/2022

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0328/001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2402467-paren-20190329.rtf