

Combiclav Suspension intramammaire

Autorisé

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Combiclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Combiclav Suspensie voor intramammair gebruik

Combiclav Suspension intramammaire

Combiclav Suspension zur intramammären Anwendung

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais

59.56 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en Anglais

229.61 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 7 day

- Viande et abats. 42 day

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

- Lait. 84 hour

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

QJ51RV01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

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 (Ireland) Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/12/2018

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

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V537342

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/12/2018

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0535/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Hongrie Italie Portugal Slovaquie
Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 7/11/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 7/11/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 7/11/2025

Télécharger