

Combiclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Autorizzato

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Combiclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Combiclav Suspensie voor intramammair gebruik

Combiclav Suspension intramammaire

Combiclav Suspension zur intramammären Anwendung

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

10.00 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in English

59.56 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Disponibile solo in English

229.61 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

bovini

- carni e frattaglie. 7 giorno

- carni e frattaglie. 42 giorno

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

- latte. 84 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51RV01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/12/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V537342

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/12/2018

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0535/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Ungheria Italia Portogallo
Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.