

Combiclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Autorizzato

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Combiclav Intramammary Suspension for Lactating Cows
Noroclav suspensão intramamária para bovinos em lactação

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:

Portogallo

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:

24/10/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

1212/01/18DFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/02/2025

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.

File combinato di tutti i documenti

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