

Paraclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Não
autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate
- Prednisolone

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Paraclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
229.60 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Disponível apenas em inglês
59.60 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Disponível apenas em inglês
10.00 miligrama(s) / 1.00 Aplicador

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (lactating cow)

- Meat and offal. 7 dia

- Milk. 84 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51RV01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Norbrook Laboratories Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

3/10/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 02000/4426

Data da alteração do estado de autorização:

11/07/2022

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0328/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

2402467-paren-20190329.rtf