

# Noroclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Разрешен

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate
- Prednisolone

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Noroclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в лактационен период

### Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

229.60 milligram(s) / 1.00 Апликатор

Налично само в Английски  
59.60 milligram(s) / 1.00 Апликатор

Налично само в Английски  
10.00 milligram(s) / 1.00 Апликатор

---

**Фармацевтична форма:**

Интрамамарна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамамарно приложение:**

•

**крава в лактационен период**

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 84 hour

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:**

QJ51RV01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Дата на разрешение за търговия:**

24/09/2018

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Отговорен орган:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

402467.00.00

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

24/09/2018

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

DE/V/0328/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

2402467-paren-20190329.rtf