

Noroclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Registrováno

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Noroclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Dostupné pouze v [English](#)

59.56 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Dostupné pouze v [English](#)

229.61 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Léková forma:

Intramamární suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramamární podání:

-

Skot

- Maso. 7 day

- Mléko. 84 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ51RV01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Belgie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Datum registrace:

7/10/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V546062

Datum změny stavu registrace:

7/10/2019

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0536/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Maďarsko Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Polsko

Rumunsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.