

# Noroclav 500 mg Palatable Tablets for Dogs

Zugelassen

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Noroclav 500 mg Palatable Tablets for Dogs

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Hund

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

119.13 milligram(s) / 1.00 Tablette

Verfügbar nur in [englisch](#)

459.22 milligram(s) / 1.00 Tablette

---

**Darreichungsform:**

Tablette

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01CR02

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Zulassungsdatum:**

2/10/2007

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/7712396 9/2007

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/10/2012

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0547/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Dänemark Frankreich Luxemburg Niederlande Norwegen  
Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

## Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.