

Noroclav 200 mg+50 mg+10 mg Suspension zur intramammären Anwendung bei laktierenden Kühen

Zugelassen

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate
- Prednisolone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Noroclav 200 mg+50 mg+10 mg Suspension zur intramammären Anwendung bei laktierenden Kühen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kuh, laktierend

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

229.60 milligram(s) / 1.00 Applikator

Verfügbar nur in englisch

59.60 milligram(s) / 1.00 Applikator

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 Applikator

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramammäre Anwendung:

-

Kuh, laktierend

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

- Milch. 84 Stunde

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

QJ51RV01

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

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:

24/09/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402467.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/09/2018

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0328/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 20/03/2026

[Herunterladen](#)

2402467-paren-20190329.rtf