

Noroclav 250 mg tablettia kutyák részére A.U.V.

Myönnetty

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Noroclav 250 mg tablettia kutyák részére A.U.V.

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Koira

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

59.56 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Saatavissa vain kielillä [English](#)

229.61 milligram(s) / 1.00 Tabletti

Lääkemuoto:

Tabletti

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QJ01CR02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Hungary

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Hungarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Hungarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Hungarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Hungarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

3/06/2005

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Norbrook Manufacturing Limited
Norbrook Laboratories Limited

Vastaava viranomainen:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Myyntilupanumero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

3/06/2005

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.