

# Noroclav 50 mg 40 mg - 10 mg Comprimé

Autorisé

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Noroclav 50 mg Tablets for Dogs and Cats

Noroclav 50 mg 40 mg - 10 mg Tablet

Noroclav 50 mg 40 mg - 10 mg Comprimé

Noroclav 50 mg 40 mg - 10 mg Tablette

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Chien

Chat

### Voie d'administration:

Voie orale

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
45.92 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
11.91 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Disponible en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

27/06/2005

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

27/06/2005

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0546/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Danemark France Luxembourg Pays-Bas Norvège

Portugal Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

## Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

## Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)