

Noroclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Autorisé

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Noroclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en [Anglais](#)

59.56 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en [Anglais](#)

229.61 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramammaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 7 day

- Lait. 84 hour

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

QJ51RV01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/09/2018

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

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

838479

Date de modification du statut de l'autorisation:

12/09/2018

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0536/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Estonie France Allemagne Hongrie Lettonie Lituanie
Luxembourg Pays-Bas Pologne Roumanie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Etiquetage

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

Fichier combinant tous les documents

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