

# NOROCLAV SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR VACHES EN LACTATION

Autorisé

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

NOROCLAV SUSPENSION INTRAMAMMAIRE POUR VACHES EN LACTATION

---

### 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](#)  
229.61 milligram(s) / 1.00 Seringue

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
59.56 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:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## 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:**

10/10/2019

---

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

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/6868174 4/2019

---

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

10/10/2019

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 5/03/2025

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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

Notice du conditionnement et étiquetage