

Noroclav 200/50 mg tablety

Údaraithe

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

Noroclav 200/50 mg tablety

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid béil

Le húsáid i mbeatha

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)
229.00 milligram(s) / 1.00 Táibléad

Ar fáil ach amháin i [English](#)
59.58 milligram(s) / 1.00 Táibléad

Foirm chógaisíochta:

Táibléad

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ01CR02

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaráithe:

Valid

Údaráithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Ar fáil ach amháin i [Slovak](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaráithe margaíochta:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dáta Údaráithe Margaíochta:

29/11/2002

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

An t-údarás atá freagrach:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Uimhir an údaraíthe:

96/083/02-S

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraíthe:

29/11/2002

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.