

# Noroclav 250 mg, tabletid koertele ja kassidele

Odobreno

- Clavulanic acid
- Amoxicillin

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Noroclav 250 mg, tabletid koertele ja kassidele

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### **Put aplikacije:**

Kroz usta

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)  
50.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u [engleski](#)  
200.00 miligram / 1.00 Tableta

---

### Farmaceutski oblik:

Tableta

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01CR02

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)  
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)  
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### Dostupan u:

Estonia

---

### Opis paketa:

Dostupan samo u [estonski](#)

Dostupan samo u [estonski](#)

Dostupan samo u [estonski](#)

Dostupan samo u [estonski](#)

Dostupan samo u [estonski](#)

---

## Dodatne informacije

### Vrsta prava:

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

21/12/2014

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Nadležno tijelo:**

State Agency Of Medicines

---

**Broj odobrenja:**

1887

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

21/12/2014

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.