

Noroclav 500 mg Palatable Tablets for Dogs

Odobreno

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Noroclav 500 mg Palatable Tablets for Dogs

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](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

119.13 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski
459.22 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 estonski engleski francuski litvanski portugalski švedski islandski
Norwegian

Dostupan u:

United Kingdom (Northern Ireland)

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

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 Limited

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

26/04/2006

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Nadležno tijelo:

The Veterinary Medicines Directorate

Broj odobrenja:

Vm 02000/3005

Datum promjene statusa odobrenja:

25/07/2024

Referentna država članica:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Broj postupka:

IE/V/0547/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

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

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Combined File of all Documents

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