

Noroclav 140/35 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák és kutyák számáraA.U.V.

Registruotas

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Noroclav 140/35 mg/ml szuszpenziós injekció szarvasmarhák és kutyák számáraA.U.V.

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Šuo

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)
160.40 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
42.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Pienas. 48 valandos
 - Skerdiena ir subproduktai. 28 d.
-

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01CR02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Hungary

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Vengrų](#)

Pateikiama tik Vengrų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Rinkodaros leidimo data:

1/08/2001

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Atsakinga institucija:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/08/2001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet