

Noroclav 50 mg tableta kutyák és macskák részére A.U.V.

Atļautas

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Noroclav 50 mg tableta kutyák és macskák részére A.U.V.

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Suns

Lietošanas veids:

Iekšķīgai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

40.00 miligrams(i) / 1.00 Tablete

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 miligrams(i) / 1.00 Tablete

Farmaceutiskā forma:

Tablete

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01CR02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Hungarian](#)

Pieejamas tikai [Hungarian](#)

Pieejamas tikai [Hungarian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Tirdzniecības atļaujas datums:

3/06/2005

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Atbildīgā iestāde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Atļaujas numurs:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Atļaujas statusa maiņas datums:

3/06/2005

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.