

Noroclav 400 mg - 100 mg Tablet

Toegelaten

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Noroclav 500 mg Palatable Tablets for Dogs

Noroclav 400 mg - 100 mg Tablet

Noroclav 400 mg - 100 mg Comprimé

Noroclav 400 mg - 100 mg Tablette

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

119.13 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

459.22 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01CR02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Handelsvergunningsdatum:

8/10/2007

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V303624

Datum toelatingswijziging:

8/10/2007

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0547/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Frankrijk Luxemburg Nederland Noorwegen
Portugal Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.