

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

Toegelaten

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Hond

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
160.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
42.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

### **Wachtijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Rund**

- Milk. 48 hour
  - Meat and offal. 28 day
- 

### **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:**

Hongarije

---

### **Beschikbaar in:**

Hongarije

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

---

## 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](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

1/08/2001

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

### **Datum toelatingswijziging:**

1/08/2001

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)