

NOROCLAV injekčná suspenzia

Autorisert

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NOROCLAV injekčná suspenzia

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hund

katt

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

42.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

160.40 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 42 dag

- Melk. 60 time Milk: 5 milkings

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 42 dag

- Melk. 60 time Milk: 5 milkings

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01CR02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Tilgjengelig i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Bare tilgjengelig i Slovakisk

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

2/09/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/043/02-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/09/2002

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.