

# Noroclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Autorisert

- Prednisolone
- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Noroclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

---

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### **Målarter:**

storfe

---

### **Administrasjonsvei:**

Intramammær bruk

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
229.61 milligram / 1.00 Sprøyte

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
59.56 milligram / 1.00 Sprøyte

---

**Legemiddelform:**

Intramammarie, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramammær bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 7 dag
  - Melk. 84 time
- 

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ51RV01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

PL

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

9/12/2020

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

3002

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

9/12/2020

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0536/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE EE FR DE HU LV LT LU NL PL RO

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Labelling

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

### Package Leaflet

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

### Summary of Product Characteristics

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

### Combined File of all Documents

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