

# Noroclav 50 mg Tablets for Dogs and Cats

Autorizado

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Noroclav 50 mg Tablets for Dogs and Cats

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
45.92 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)  
11.91 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

### **Forma farmacêutica:**

Comprimido

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01CR02

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Países Baixos

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

12/07/2004

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 10196

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

27/01/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0546/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Dinamarca França Luxemburgo Países Baixos Noruega  
Portugal Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

## Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.