

# Noroclav 250 mg Tablets for dogs

Autorizado

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Noroclav 250 mg Tablets for dogs

### 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](#)

59.56 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Disponível apenas em [inglês](#)

229.61 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:**

Luxemburgo

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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 Manufacturing Limited

---

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

27/06/2005

---

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

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Número da autorização:**

V 998/04/06/0806

---

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

27/06/2005

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0546/002

---

**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

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.