

# Noroclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Autorizado

- Prednisolone
- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Identificação do produto

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

Noroclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramamária

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
10.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês  
59.56 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Disponível apenas em inglês  
229.61 miligrama(s) / 1.00 Seringa

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão intramamária

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramamária:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 7 dia

- Milk. 84 hora

---

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

QJ51RV01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

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

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

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

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

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

12/09/2018

---

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

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

838479

---

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

12/09/2018

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0536/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Estónia França Alemanha Hungria Letónia Lituânia  
Luxemburgo Países Baixos Polónia Roménia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Package Leaflet

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.

### Labelling

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

### Combined File of all Documents

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