

# Noroclav 250 mg Tablets for dogs

Oprávněný

- Potassium clavulanate
- Amoxicillin trihydrate

## Product identification

### Názov lieku:

Noroclav 250 mg Tablets for dogs  
Noroclav Vet. 200+50 mg tableter

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)  
Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
59.56 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)  
229.61 milligram(s) / 1.00 Tableta

---

**Lieková forma:**

Tableta

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Perorálne použitie:**

- 

**Dog**

- 

**Cat**

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QJ01CR02

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Dánsko

---

**Available in:**

Dánsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

30/04/2004

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Norbrook Manufacturing Limited  
Norbrook Laboratories Limited

---

**Zodpovedný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

**Číslo registrácie:**

35925

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

30/04/2004

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0546/002

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Dánsko Francúzsko Luxembursko Holandsko Nórsko  
Portugalsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051120>