

# Noroclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

Oprávněný

- Amoxicillin trihydrate
- Potassium clavulanate
- Prednisolone

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Noroclav Intramammary Suspension for Lactating Cows

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramamálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
229.60 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Dostupné len v [English](#)  
59.60 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Dostupné len v [English](#)  
10.00 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

---

**Lieková forma:**

Intramamálna suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intramamálne použitie:**

•

**Cattle (lactating cow)**

- Meat and offal. 7 day

- Milk. 84 hour

---

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

QJ51RV01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Nemecko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Dátum registrácie lieku:**

24/09/2018

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited  
Norbrook Laboratories Limited

---

### **Zodpovedný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Číslo registrácie:**

402467.00.00

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

24/09/2018

---

### **Referenčný členský štát:**

Nemecko

---

### **Číslo postupu:**

DE/V/0328/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

2402467-paren-20190329.rtf