

File downloaded on 2026-05-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000093859>

## НОРОМАСТ DC

Неразрешен

- Cloxacillin hemibenzathine

### Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

НОРОМАСТ DC

---

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

крава в сухостоеен период

---

**Начин на приложение:**

Интрамамарно приложение

---

### Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски  
600.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

---

**Фармацевтична форма:**

Интрамамарна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

Интрамамарно приложение:

•

**крава в сухостоеен период**

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 96 hour

Да не се прилага по време на лактация. Не се разрешава за употреба при крави със сухостоеен период, по-кратък от 49 дни. Да не се прилага при бременни животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация в продължение на 49 дни преди очакваната дата на раждане. Млякото от третирани крави, предназначено за човешка консумация, може да се използва 96 часа след раждането

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ51CF02

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Картонени кутии от 24 спринцовки с резервоари от полиетилен с ниска плътност, снабдени с бели (или оранжеви) бутала и бели (или оранжеви) капачета от полиетилен с ниска плътност. Една спринцовка съдържа 5.4 g от продукта

Картонени кутии от 120 спринцовки

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Asklep-Pharma OOD

---

**Дата на разрешение за търговия:**

28/04/2011

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Отговорен орган:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0022-1561

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

16/03/2026

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

## Package Leaflet and Labelling