

Noroclox DC 500 mg suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Разрешен

- Cloxacillin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Noroclox DC 500 mg suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава в сухостоен период

Начин на приложение:

Интрамамарно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

500.00 milligram(s) / 1.00 Спринцовка

Фармацевтична форма:

Интрамамарна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамамарно приложение:

-

крава в сухостоен период

- Milk. 28 day

Pienam: 96 stundas pēc dzemdībām, ja cietstāves periods ir garāks par 28 dienām. Ja dzemdības notikušas ātrāk nekā 28 dienas pēc zāļu ievadīšanas, pienu cilvēku uzturā atļauts lietot pēc 28 dienām un 96 stundām.

- Meat and offal. 28 day

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:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Latvia

Описание на опаковката:

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

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](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Дата на разрешение за търговия:

1/11/1996

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Manufacturing Ltd

Norbrook Laboratories Limited

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/96/0443

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/11/1996

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.