

Noroclox DC Xtra, Intramamární suspenze

Registrováno

- Cloxacillin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Noroclox DC Xtra, Intramamární suspenze

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intramamární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

600.00 milligram(s) / 1.00 Aplikátor

Léková forma:

Intramamární suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramamární podání:

-

Skot

- Maso. 28 day
- Mléko. 46 day

po podání, pokud je doba zaprahnutí kratší nebo rovna 42 dnům.

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ51CF02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

plast aplikátor 24 x 1.0 aplikátor

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Datum registrace:

10/03/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/024/04-C

Datum změny stavu registrace:

4/08/2021

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku