

NOROMAST LC

Autorizado

- Ampicillin
- Cloxacillin sodium

Product identification

Nombre del medicamento:

HOPOMACT LC
NOROMAST LC

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en lactación

Vía de administración:

Vía intramamaria

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
75.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Disponible únicamente en [English](#)
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramamaria:****• Vacas en lactación**

- Meat and offal. 4 Día

Крави, чиито месо и вътрешни органи са предназначени за човешка консумация, не подлежат на клане по време на третирането. Крави, чиито месо и вътрешни органи са предназначени за човешка консумация, могат да бъдат заклани 4 дни след последното третиране

- Milk. 60 Hora(s)

Мляко, предназначено за човешка консумация, не трябва да се използва по време на третирането. Мляко, предназначено за човешка консумация, може да се използва от третираните крави, доени два пъти дневно, 60 часа (т.е. на петото доене) след последното третиране

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ51CR50

Régimen jurídico de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bulgaria

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Asklep-Pharma OOD

Marketing authorisation date:

9/12/2011

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

Bulgarian Agency For Food Safety

Número de autorización:

0022-1679

Fecha del cambio de estado de la autorización:

2/11/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093858>