

Noroclox DC 500 mg suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Autorizado

- Cloxacillin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Noroclox DC 500 mg suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas en secado

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramamaria:

-

Vacas en secado

- Milk. 28 Días

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 Días

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ51CF02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Disponibile en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Latvian](#)

Disponibile únicamente en [Latvian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

1/11/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/96/0443

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/11/1996

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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