

File downloaded on 2026-06-25

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000014210>

# NOROCLOX DC 500 mg/seringă suspensie intramamară pentru bovine

Odobreno

- Cloxacillin

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

NOROCLOX DC 500 mg/seringă suspensie intramamară pentru bovine

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

---

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

---

### **Put aplikacije:**

Intramamarno

---

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)  
500.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

---

**Farmaceutski oblik:**

intramamarna suspenzija

---

**Karencija prema putu aplikacije:****Intramamarno:**

- 

**Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 28 day

A nu se utiliza cu 28 zile înainte a fătării. Laptele destinat consumului uman poate fi utilizat numai după 96 ore după fătare. Dacă fătarea are loc sub 28 zile după ultimul tratament, laptele destinat consumului uman poate fi utilizat numai după 28 zile plus 96 ore după ultimul tratament.

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ51CF02

---

**Pravni status opskrbe:**

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski litvanski nizozemski portugalski rumunjski slovački švedski islandski Norwegian

---

**Dostupan u:**

Romania

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u rumunjski

Dostupan samo u rumunjski

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

15/01/1997

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Nadležno tijelo:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Broj odobrenja:**

190098

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

18/02/2026

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.