

File downloaded on 2026-03-20

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000093859>

# NOROMAST DC

Nije odobreno

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

NOROMAST DC

### 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](#)  
600.00 miligram / 1.00 Štrcaljka

### Farmaceutski oblik:

intramamarna suspenzija

## **Karencija prema putu aplikacije:**

### **Intramamarno:**

- 

#### **Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 28 day

- Milk. 96 sat

Да не се прилага по време на лактация. Не се разрешава за употреба при крави със сухостоеен период, по-кратък от 49 дни. Да не се прилага при бременни животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация в продължение на 49 дни преди очакваната дата на раждане. Млякото от третирани крави, предназначено за човешка консумация, може да се използва 96 часа след раждането

---

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

QJ51CF02

---

### **Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Status odobrenja:**

Surrendered

---

### **Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

### **Opis paketa:**

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

---

## **Dodatne informacije**

### **Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Asklep-Pharma OOD

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

28/04/2011

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Nadležno tijelo:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Broj odobrenja:**

0022-1561

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

16/03/2026

---

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

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

## Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.