

Noroclox DC Xtra Intramammary Suspension

Heimilað

- Cloxacillin hemibenzathine

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Noroclox DC Xtra Intramammary Suspension

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1530.76 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 28 dagar
- Mjólk. 96 klukkustundir

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):QJ51CF02

Lögformleg staða:Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:Gilt

Heimilað í:Írland

Fáanlegt í:Írland

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Markaðsleyfishafi:Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

15/05/1996

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA22664/043/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/05/1996

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.