

# Noroclox DC Xtra Intramammary Suspension

Atļautas

- Cloxacillin hemibenzathine

## Zāļu identifikācija

**Zāļu nosaukums:**

Noroclox DC Xtra Intramammary Suspension

**Aktīvā viela:**

Pieejamas tikai [English](#)

**Mērķsugas:**

Liellops

**Lietošanas veids:**

ievadīšanai tesmenī

## Sīkāka informācija par zālēm

**Aktīvā viela un stiprums:**

Pieejamas tikai [English](#)

1530.76 miligrams(i) / 1.00 Šļirce

**Farmaceitiskā forma:**

Suspensija ievadīšanai tesmenī

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:**

**Ievadišanai tesmenī:**

- 

**Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena
- Piens. 96 stunda

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) kods:**

QJ51CF02

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Derīga

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pieejams:**

Ireland

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pieejamas tikai [English](#)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

15/05/1996

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Atbildīgā iestāde:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Atļaujas numurs:**

VPA22664/043/001

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

15/05/1996

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.