

File downloaded on 2026-03-21

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

NOROMAST DC

Nav atļautas

- Cloxacillin hemibenzathine

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

NOROMAST DC

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops (govs cietstāves periodā)

Lietošanas veids:

ievadīšanai tesmenī

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
600.00 miligrams(i) / 1.00 Šjirce

Farmaceutiskā forma:

Suspensija ievadīšanai tesmenī

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
ievadīšanai tesmenī:**

-

Liellops (govs cietstāves periodā)

- Gaļa un blakusprodukti. 28 diena

- Piens. 96 stunda

Да не се прилага по време на лактация. Не се разрешава за употреба при крави със сухостоен 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

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ51CF02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Asklep-Pharma OOD

Tirdzniecības atļaujas datums:

28/04/2011

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Atbildīgā iestāde:

Bulgarian Food Safety Authority

Atļaujas numurs:

0022-1561

Atļaujas statusa maiņas datums:

16/03/2026

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

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

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

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

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