

File downloaded on 2026-03-26

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

# NOROMAST DC

Mhux awtorizzat

- Cloxacillin hemibenzathine

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

NOROMAST DC

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu intramammarju

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
600.00 milligram(s) / 1.00 Syringe

### Forma farmaċewtika:

Suspensjoni intramammarja

### Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

## Użu intramammarju:

- 

### Cattle (dry cow)

- Meat and offal. 28 day
- Milk. 96 hour

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 третираните крави, предназначено за човешка консумация, може да се използва 96 часа след раждането

---

## Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ51CF02

---

## Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

## Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

---

## Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

## Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

## Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Asklep-Pharma OOD

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

28/04/2011

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Awtorità responsabbli:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

0022-1561

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

16/03/2026

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

## Package Leaflet and Labelling

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.