

NOROMAST DC

Niedopuszczony do obrotu

- Cloxacillin hemibenzathine

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

NOROMAST DC

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki Norwegian

Droga podania:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
600.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Dowymieniowo:

-

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 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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51CF02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Asklep-Pharma OOD

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

28/04/2011

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-1561

Data zmiany statusu pozwolenia:

16/03/2026

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.