

Noroclox DC 500 mg suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Dopuszczony

- Cloxacillin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Noroclox DC 500 mg suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dowymieniowo

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Dowymieniowo:**

-

Cattle (dry cow)

- Milk. 28 day

Pienam: 96 stundas pēc dzemdībām, ja cietstāves periods ir garāks par 28 dienām. Ja dzemdības notikušas ātrāk nekā 28 dienas pēc zāļu ievadīšanas, pienu cilvēku uzturā atļauts lietot pēc 28 dienām un 96 stundām.

- Meat and offal. 28 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51CF02

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Latvia

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

1/11/1996

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Organ odpowiedzialny:

Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

V/NRP/96/0443

Data zmiany statusu pozwolenia:

3/11/1996

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006373>