

File downloaded on 2026-04-05

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

# NOROMAST DC

Não autorizado

- Cloxacillin hemibenzathine

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

NOROMAST DC

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via intramamária

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
600.00 miligrama(s) / 1.00 Seringa

**Forma farmacêutica:**

Suspensão intramamária

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramamária:**

- 

**Cattle (dry cow)**

- Meat and offal. 28 dia

- Milk. 96 hora

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

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ51CF02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Bulgária

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [búlgaro](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Asklep-Pharma OOD

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

28/04/2011

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-1561

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

16/03/2026

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.