

Noroclox DC 500 mg suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Ima doļļjenje
za promet

- Cloxacillin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Noroclox DC 500 mg suspensija ievadīšanai tesmenī liellopiem

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Brizga

Farmacevtska oblika:

intramamarna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:

Intramamarno dajanje:

-

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinārska oznaka klasifikācija zārst, ki se uporablja v veterīnā (ATCvet):

QJ51CF02

Pravni status za dobavo/izdajo zārstā:

Zārstā, ki se izdā nā veterinārski recept

Status dovoljēnā za promet z zārstā:

Valid

Imā dovoljēnā za promet v:

Nā voljā sāmō v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Nā voljā v:

Latvia

Opis ovojnē zārstā:

Nā voljā sāmō v [Latvian](#)

Nā voljā sāmō v [Latvian](#)

Dodatne informācīe

Vrstā dovoljēnā:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

1/11/1996

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Pristojni organ:

Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

V/NRP/96/0443

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

3/11/1996

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obišcite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.