

Norbonex 5 mg/ml Pour-on Solution for Beef and Dairy Cattle

No
autorizado

- Eprinomectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Norbonex 5 mg/ml Pour-on Solution for Beef and Dairy Cattle

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino de carne
vacas lecheras

Vía de administración:

Unción dorsal continua

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para unción dorsal continua

Tiempo de espera por vía de administración:**Unción dorsal continua:**

-

Bovino de carne

- Meat and offal. 10 Día

-

vacas lecheras

- Meat and offal. 10 Día

- Milk. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QP54AA04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:Anulado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories Limited

Fecha de autorización de comercialización:

11/06/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 02000/4342

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/07/2022

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0327/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet