

NOROCYCLINE LA INJECTION

solution for injection for cattle, sheep and swine

Autorizado

- Oxytetracycline

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NOROCYCLINE LA INJECTION solution for injection for cattle, sheep and swine

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Bovino

- Meat and offal. 35 Día
- Milk. 10 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 9 Día
- Milk. 7 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 15 Día
-

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

QJ01AA06

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Disponible en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

31/01/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1694

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/01/2017

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