

Norocillin 300 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem, aitām, cūkām

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Norocillin 300 mg/ml suspensija injekcijām liellopiem, aitām, cūkām

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Ovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

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

-

Bovino

- Milk. 84 Hora(s)
- Meat and offal. 7 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 7 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 7 Día

Nelietot aitām, kuru pienu paredzēts izmantot cilvēku uzturā.

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

QJ01CE09

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Disponibile en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

25/09/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/98/0806

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/09/1998

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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.