

# Norocillin, 300 mg/ml süstesuspensioon

Autorisé

- Benzylpenicillin procaine

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Norocillin, 300 mg/ml süstesuspensioon

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Porc

Mouton

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 5 day ravikestus 3-5 päeva

- Lait. 3 day Piimale: 3 päeva (72 tundi).

- Viande et abats. 7 day ravikestus 4-7 päeva

•

**Porc**

- Viande et abats. 5 day ravikestus 3-5 päeva

- Viande et abats. 7 day ravikestus 4-7 päeva

•

**Mouton**

- Viande et abats. 5 day ravikestus 3-5 päeva

- Lait. no withdrawal period

Mitte manustada lammastele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

- Viande et abats. 7 day ravikestus 4-7 päeva

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01CE09

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Estonie

---

**Disponible en:**

Estonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

5/02/2004

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorité responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

1180

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

5/02/2004

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.