

# Norocillin, 300.000 I.E. per ml suspensie voor injectie

Engedélyezett

- Benzylpenicillin procaine

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Norocillin, 300.000 I.E. per ml suspensie voor injectie

---

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

borjú

juh

bárány

sertés

malac

kutya

macska

---

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

---

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

300000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Intramuscularis alkalmazás:

•

#### szarvasmarha

- Milk. 3 day

- Meat and offal. 5 day

•

#### borjú

- Meat and offal. 5 day

•

#### juh

- Meat and offal. 5 day

•

#### bárány

- Meat and offal. 5 day

•

#### sertés

- Meat and offal. 5 day

•

#### malac

- Meat and offal. 5 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01CE09

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Dutch](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

12/02/1992

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Felelős hatóság:**

Medicines Evaluation Board

---

**Engedély száma:**

REG NL 2723

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

4/06/2019

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.