

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

Non  
autorizzato

- Eprinomectin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Bovini (bovino da carne)

Bovini (vacca da latte)

---

### **Via di somministrazione:**

Pour-on

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione per pour-on

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Pour-on:**

•

**Bovini (bovino da carne)**

- carni e frattaglie. 10 giorno

•

**Bovini (vacca da latte)**

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP54AA04

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

11/06/2014

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 02000/4342

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

11/07/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0327/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)