

Norocillin, 300 mg/ml süstesuspension

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Norocillin, 300 mg/ml süstesuspension

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Ovino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

300.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 5 giorno ravikestus 3-5 päeva

- latte. 3 giorno Piimale: 3 päeva (72 tundi).

- carni e frattaglie. 7 giorno ravikestus 4-7 päeva

•

Suino

- carni e frattaglie. 5 giorno ravikestus 3-5 päeva

- carni e frattaglie. 7 giorno ravikestus 4-7 päeva

•

Ovino

- carni e frattaglie. 5 giorno ravikestus 3-5 päeva

- latte. no withdrawal period

Mitte manustada lammastele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

- carni e frattaglie. 7 giorno ravikestus 4-7 päeva

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

QJ01CE09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Estonia

Disponibile in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Estonian](#)

Disponibile solo in [Estonian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

5/02/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1180

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/02/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.