

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

Autorizzato

- Benzylpenicillin procaine

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Bovini (vitello)

Ovino

Ovino (agnello)

Suino

Suino (suinetto)

Cane

Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

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

Disponibile solo in [English](#)

300000.00 international unit(s) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

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

#### **Uso intramuscolare:**

- 

#### **bovini**

- latte. 3 giorno

- carni e frattaglie. 5 giorno

- 

#### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 5 giorno

- 

#### **Ovino**

- carni e frattaglie. 5 giorno

- 

#### **Ovino (agnello)**

- carni e frattaglie. 5 giorno

- 

#### **Suino**

- carni e frattaglie. 5 giorno

- 

#### **Suino (suinetto)**

- carni e frattaglie. 5 giorno

---

**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:**

Paesi Bassi

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Dutch

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

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

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

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

12/02/1992

---

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

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 2723

---

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

4/06/2019

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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