

NOROCYCLINE LA INJECTION

solution for injection for cattle, sheep and swine

Autorisert

- Oxytetracycline

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NOROCYCLINE LA INJECTION solution for injection for cattle, sheep and swine

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

sau

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 35 dag

- Milk. 10 dag

-

sau

- Slakt. 9 dag

- Milk. 7 dag

-

gris

- Slakt. 15 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01AA06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Tilgjengelig i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

31/01/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-1694

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/01/2017

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet