

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

Não
autorizado

- Eprinomectin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Unção contínua

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para unção contínua

Intervalo de segurança por via de administração:

Unção contínua:

•

Cattle (for meat production)

- Meat and offal. 10 dia

•

Cattle (dairy cow)

- Meat and offal. 10 dia

- Milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AA04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Norbrook Laboratories Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

11/06/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 02000/4342

Data da alteração do estado de autorização:

11/07/2022

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0327/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet