

# NOROCILLIN 300 mg/ml, injekciné suspensija

Autorizado

- Benzylpenicillin procaine

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

NOROCILLIN 300 mg/ml, injekciné suspensija

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

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

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

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

### **Via de administração:**

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

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

---

### Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via intramuscular:

- 

#### Cattle

- Meat. 7 dia
- Milk. 72 hora

- 

#### Sheep

- Meat. 7 dia

Do not use in sheep producing milk for human consumption.

- 

#### Pig

- Meat. 7 dia
- 

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01CE09

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Lituânia

---

### Disponibilidade:

Lituânia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [lituano](#)

Disponível apenas em [lituano](#)

---

## 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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

18/11/1999

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoridade responsável:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número da autorização:**

LT/2/99/1012/001-002

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

15/12/2025

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.