

Norocillin, 300 mg/ml süstesuspensioon

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Norocillin, 300 mg/ml süstesuspensioon

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Oaie

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

300.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 5 zi ravikestus 3-5 päeva

- Lapte. 3 zi Piimale: 3 päeva (72 tundi).

- Carne și organe. 7 zi ravikestus 4-7 päeva

•

Porc

- Carne și organe. 5 zi ravikestus 3-5 päeva

- Carne și organe. 7 zi ravikestus 4-7 päeva

•

Oaie

- Carne și organe. 5 zi ravikestus 3-5 päeva

- Lapte. no withdrawal period

Mitte manustada lammastele, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

- Carne și organe. 7 zi ravikestus 4-7 päeva

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01CE09

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Estonia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

5/02/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoritatea responsabilă:

State Agency Of Medicines

Numărul autorizației:

1180

Data modificării statusului autorizației:

5/02/2004

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.