

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

Autorizat

- Benzylpenicillin procaine

## Identificarea produsului

### **Denumirea medicamentului:**

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

---

### **Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

### **Specia țintă:**

Bovine

Vițel

Oaie

Oaie (miel)

Porc

Purcei

Câine

Pisică

---

### **Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
300000.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- 

#### **Bovine**

- Lapte. 3 zi
- Carne și organe. 5 zi

- 

#### **Vițel**

- Carne și organe. 5 zi

- 

#### **Oaie**

- Carne și organe. 5 zi

- 

#### **Oaie (miel)**

- Carne și organe. 5 zi

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 5 zi

- 

#### **Purcei**

- Carne și organe. 5 zi
- 

### **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](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Olandeză](#)

---

## 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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

12/02/1992

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numărul autorizației:**

REG NL 2723

---

**Data modificării statusului autorizației:**

4/06/2019

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

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