

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

Documente

Combined File of all Documents

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