

# NOROSTREP 200 mg/250 mg/ml injekčná suspenzia

Autorisiert

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

NOROSTREP 200 mg/250 mg/ml injekčná suspenzia

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Rind

Schaf

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionssuspension

---

**Withdrawal period by route of administration:****intramuskuläre Anwendung:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 23 day

- Milk. 60 hour

**• Schaf**

- Fleisch und Innereien. 31 day

- Milk. no withdrawal period

Do not use in sheep whose milk is intended for human consumption.

**• Schwein**

- Fleisch und Innereien. 18 day

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01CE30

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Slowakei

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Verfügbar nur in [Slovak](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/914/94-S

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/12/1994

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042749>