

# Norocarp 50 mg/ml Injektionslösung für Rinder

Zugelassen

- Carprofen

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Norocarp 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Norocarp 50 mg/ml Injektionslösung für Rinder

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

### Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Darreichungsform:

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**  
**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. 0 Stunde

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**  
QM01AE91

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Zulassungsdatum:**

6/08/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-00821

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/08/2009

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0230/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Dänemark Finnland Frankreich Deutschland Italien

Norwegen Portugal Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 1/02/2019

Updated on: 4/10/2024

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Combined File of all Documents

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