

NOROSTREP 200 mg/250 mg/ml injekčná suspenzia

Autorizado

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

Product identification

Nombre del medicamento:

NOROSTREP 200 mg/250 mg/ml injekčná suspenzia

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)

250.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponibile unicamente en [English](#)

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****• Bovino**

- Meat and offal. 23 Día

- Milk. 60 Hora(s)

• Ovino

- Meat and offal. 31 Día

- Milk. no withdrawal period

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

• Porcino

- Meat and offal. 18 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01CE30

Régimen jurídico de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Eslovaquia

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/914/94-S

Fecha del cambio de estado de la autorización:

23/12/1994

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

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