

# NOROSTREP 200 mg/250 mg/ml injekčná suspenzia

Felhatalmazott

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Product identification

### Készítmény neve:

NOROSTREP 200 mg/250 mg/ml injekčná suspenzia

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj(ok):

szarvasmarha

juh

sertés

### Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

## Product details

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Gyógyszerforma:**

Szuszpenziós injekció

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuscularis alkalmazás:****• szarvasmarha**

- Meat and offal. 23 day

- Milk. 60 hour

**• juh**

- Meat and offal. 31 day

- Milk. no withdrawal period

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

**• sertés**

- Meat and offal. 18 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01CE30

---

**Szállítás jogállása:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Authorised in:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

Csak itt érhető el [Slovak](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Termékengedélyezés jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Felelős hatóság:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Engedély száma:**

96/914/94-S

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

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

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

---

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