

NOROPENSTREP INJECTION

Autorizzato

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NOROPENSTREP INJECTION

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Ovino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

250.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 32 giorno
- latte. 60 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 18 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 31 giorno

Мляко: Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора

-

Cavallo

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при коне, чиито месо и вътрешни органи са предназначени за консумация от хора

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01RA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

Disponibile in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Asklep-Pharma OOD

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/12/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-1680

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/11/2016

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.