

NOROPENSTREP INJECTION

Registruotas

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

NOROPENSTREP INJECTION

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Avis

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

250.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

200.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 32 d.
- Pienas. 60 valandos

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 18 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 31 d.

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

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

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

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01RA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Bulgaria

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Bulgarų

Pateikiama tik Bulgarų

Pateikiama tik Bulgarų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Asklep-Pharma OOD

Rinkodaros leidimo data:

18/12/2011

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Atsakinga institucija:

Bulgarian Food Safety Authority

Registracijos numeris:

0022-1680

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/11/2016

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.