

# NOROSTREP 200 mg/250 mg/ml injekčná suspenzia

Geautoriseerd

- Dihydrostreptomycin sulfate
- Benzylpenicillin procaine monohydrate

## Product identification

### Naam van het geneesmiddel:

NOROSTREP 200 mg/250 mg/ml injekčná suspenzia

---

### Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### Doeldiersoort(en):

Rund

Schaap

Varken

---

### Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

---

## Product details

### Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramusculair gebruik:****• Rund**

- Meat and offal. 23 day

- Milk. 60 hour

**• Schaap**

- Meat and offal. 31 day

- Milk. no withdrawal period

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

**• Varken**

- Meat and offal. 18 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01CE30

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Slowakije

---

**Available in:**

Slowakije

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Marketing authorisation date:**

23/12/1994

---

### **Productielocaties partijvrijgifte:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited  
Norbrook Laboratories Limited

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Toelatingsnummer:**

96/914/94-S

---

### **Wijzigingsdatum status toelating:**

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

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

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