

# Norocarp 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Toegelaten

- Carprofen

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Norocarp 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intraveneus gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 0 hour

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 21 day

---

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

:

QM01AE91

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**Valid

---

**Toegelaten in:**Portugal

---

**Verpakkingsomschrijving:**Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Handelsvergunningsdatum:**

15/06/2009

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Norbrook Manufacturing Limited  
Norbrook Laboratories Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Vergunningsnummer:**

179/01/09RFVPT

---

**Datum toelatingswijziging:**

8/04/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0230/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Denemarken Finland Frankrijk Duitsland Italië Noorwegen  
Portugal Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Combined File of all Documents

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