

# NOROPENSTREP INJECTION

Autorisert

- Dihydrostreptomycin sulfat
- Benzylpenicillin procaine

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

NOROPENSTREP INJECTION

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

gris

sau

hest

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

250.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 32 dag

- Milk. 60 time

•

**gris**

- Slakt. 18 dag

•

**sau**

- Slakt. 31 dag

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

•

**hest**

- Slakt. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01RA01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

BG

---

**Tilgjengelig i:**

BG

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Asklep-Pharma OOD

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

18/12/2011

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

0022-1680

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

2/11/2016

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.