

# Norocarp Injection, 50 mg/ml, süstelahus koertele ja kassidele

Niedopuszczony do obrotu

- Carprofen

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Norocarp Injection, 50 mg/ml, süstelahus koertele ja kassidele

---

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie podskórne

Podanie dożylnie

---

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
50.00 milligram(s) / 1.00 Fiolka

---

### Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QM01AE91

---

### Kategoria dostępności:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

### Status pozwolenia:

Surrendered

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w estoński

---

## Informacje dodatkowe

### Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki  
islandzki Norwegian

---

### Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

---

### Podmiot odpowiedzialny:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

14/12/2009

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Organ odpowiedzialny:**

State Agency Of Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

1583

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

25/02/2024

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.