

Norodine 24, 40 mg/200 mg/ml, süstelahus

Неразрешен

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Norodine 24, 40 mg/200 mg/ml, süstelahus

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

говеда

свиня

куче

котка

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

-

кони

- Meat and offal. no withdrawal period

Hobune: mitte kasutada hobustel, kelle liha plaanitakse tarvitada inимtoiduks.

-

говеда

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 60 hour

-

свиня

- Meat and offal. 15 day

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 60 hour

-

свиня

- Meat and offal. 15 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01EW10

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Естонски

Налично само в Естонски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Дата на разрешение за търговия:

6/06/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на разрешението за търговия:

1055

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/09/2023

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.