

НОРОТРИМ ИНЖЕКТИВЕН инжекционен разтвор за говеда, свине, коне, кучета и КОТКИ

Неразрешен

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

НОРОТРИМ ИНЖЕКТИВЕН инжекционен разтвор за говеда, свине, коне, кучета и котки

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

кон

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:

•

говеда

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 48 hour

•

свиня

- Meat and offal. 20 day

•

кон

- Meat and offal. no withdrawal period

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

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 12 day Мляко: 48 часа.

•

свиня

- Meat and offal. 20 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](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Кехлибарени стъклени флакони за инжекции тип II от 50 ml затворени със запушалка от нитрил и пломбирани с алуминиево капаче

Кехлибарени стъклени флакони за инжекции тип II от 100 ml, затворени със запушалка от нитрил и пломбирани с алуминиево капаче

Кехлибарени стъклени флакони за инжекции тип II от 250 ml, затворени със запушалка от нитрил и пломбирани с алуминиево капаче

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](#) [Португалски](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Asklep-Pharma OOD

Дата на разрешение за търговия:

7/02/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-1698

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/03/2026

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling