

# NORODIN 24, (200+40)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Разрешен

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

NORODIN 24, (200+40)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

кон

котка

куче

### Начин на приложение:

Налично само в [Испански](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Португалски](#)

Интравенозно 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:

#### Intramuscular and intravenous use:

- 

##### говеда

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 36 hour

- 

##### свиня

- Meat and offal. 15 day

### Интравенозно приложение:

- 

##### кон

- Meat and offal. 28 day

### Подкожно приложение:

- 

##### котка

- Meat and offal. no withdrawal period

- 

##### куче

- Meat and offal. no withdrawal period

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01EW03

---

**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:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Гръцки](#)

Налично само в [Гръцки](#)

---

## 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:**

Chellafarm Vet A.E.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

22/06/1988

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Отговорен орган:**

**Номер на разрешението за търговия:**

18197/23-06-1988/К-0014401

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

1/07/2025

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Листовка

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