

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

Ikke
autoriseret

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Svin

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Kvæg

- Meat and offal. 12 dag

- Milk. 60 hour

-

Svin

- Meat and offal. 15 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 12 dag

- Milk. 60 hour

-

Svin

- Meat and offal. 15 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01EW10

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

6/06/2002

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarlig myndighed:

State Agency Of Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

1055

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/09/2023

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.