

Norodine 24 injectable solution

Autoriseret

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Norodine 24 injectable solution

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Hest

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 12 dag
- Milk. 48 hour

-

Svin

- Meat and offal. 20 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 12 dag Мляко: 48 часа

-

Svin

- Meat and offal. 20 dag

-

Hest

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава употребата при коне, чието месо е предназначено за човешка консумация

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01EW10

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Tilgængelig i:

Bulgaria

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Dato for markedsføringstilladelse:

18/12/2006

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Ansvarlig myndighed:

Bulgarian Food Safety Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-1683

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/03/2016

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet