

NORODINE 24, 40 mg/ml + 200 mg/ml soluție injectabilă pentru cai, bovine, oi, porci, câini și pisici

Zugelassen

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Produktidentifikation

Arzneimittel:

NORODINE 24, 40 mg/ml + 200 mg/ml soluție injectabilă pentru cai, bovine, oi, porci, câini și pisici

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schaf

Schwein

Pferd

Katze

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

- Milch. 60 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 18 Tag

- Milch. 60 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

- Milch. 60 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 18 Tag
- Milch. 60 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01EW10

Abgaberegulierung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Rumaenien

Verfügbar in:

Rumaenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

15/01/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

190106

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/06/2026

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.