

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

Εγκεκριμένο

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Άλογο

Γάτα

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή και ενδοβλέβια χορήγηση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή και ενδοβλέβια χορήγηση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 6 Ημέρα

- Milk. 36 Ώρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 15 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Άλογο

- Meat and offal. 28 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

•

Γάτα

- Meat and offal. no withdrawal period

•

Σκύλος

- Meat and offal. no withdrawal period

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QJ01EW03

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Κουτί που περιέχει 12 φιαλίδια των 50ml

Κουτί που περιέχει 12 φιαλίδια των 100ml

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Chellafarm Vet A.E.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

22/06/1988

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:18197/23-06-1988/K-0014401

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:1/07/2025

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Φύλλο οδηγιών χρήσης