

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

Autorizado

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Porcino

Caballos

Gatos

Perros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 10 Día
- Milk. 60 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 18 Día
- Milk. 60 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 10 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 10 Día
- Milk. 60 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 18 Día
- Milk. 60 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 10 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01EW10

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

15/01/1997

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

190106

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/06/2026

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.