

NOROTRIM INJECTION solution for injection for cattle, swine, horses, dogs and cats

No
autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NOROTRIM INJECTION solution for injection for cattle, swine, horses, dogs and cats

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English

200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 12 Día

- Milk. 48 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 20 Día

-

Caballos

- Meat and offal. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при коне, чиито месо и вътрешни органи са предназначени за човешка консумация

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 12 Día

Мляко: 48 часа.

-

Porcino

- Meat and offal. 20 Día

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

QJ01EW10

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Asklep-Pharma OOD

Fecha de autorización de comercialización:

7/02/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1698

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/03/2026

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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