

Norodine 24 šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, cūkām, suņiem un kaķiem

No
autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Norodine 24 šķīdums injekcijām zirgiem, liellopiem, cūkām, suņiem un kaķiem

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Gatos

Perros

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

- Milk. 48 Hora(s)
- Meat and offal. 12 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 20 Día

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 12 Día
- Milk. 48 Hora(s)

-

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:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Fecha de autorización de comercialización:

1/11/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/96/0444

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/08/2023

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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