

# Norodine 24, 40 mg/200 mg/ml, süstelahus

Non  
autorisé

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Norodine 24, 40 mg/200 mg/ml, süstelahus

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Cheval

Bovins

Porc

Chien

Chat

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intraveineuse:**

- 

#### **Cheval**

- Viande et abats. no withdrawal period

Hobune: mitte kasutada hobustel, kelle liha plaanitakse tarvitada inimtoiduks.

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 12 day

- Lait. 60 hour

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 15 day

#### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 12 day

- Lait. 60 hour

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 15 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01EW10

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Estonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

6/06/2002

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autorité responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

1055

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/09/2023

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.