

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

Odobreno

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Dostupan samo u španjolski grčki engleski portugalski

Intravenski

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

40.00 miligram / 1.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

200.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuscular and intravenous use:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 36 sat

-

Pig

- Meat and offal. 15 day

Intravenski:

-

Horse

- Meat and offal. 28 day

Supkutano:

-

Cat

- Meat and offal. no withdrawal period

-

Dog

- Meat and offal. no withdrawal period

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01EW03

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [portugalski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Chellafarm Vet A.E.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

22/06/1988

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

18197/23-06-1988/K-0014401

Datum promjene statusa odobrenja:

1/07/2025

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.