

NORODINE 24, injekcinis tirpalas

Nem
engedélyezett

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Termék azonosítása

Készítmény neve:

NORODINE 24, injekcinis tirpalas

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

sertés

ló

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat. 12 day

- Milk. 48 hour

-

sertés

- Meat. 20 day

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat. 12 day

- Milk. 48 hour

-

sertés

- Meat. 20 day

-

ló

- Meat. no withdrawal period

Do not use in horses producing meat intended for human consumption.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01EW10

Rendelhetőség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

Csak itt érhető el [Lithuanian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

27/02/1997

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Felelős hatóság:

State Food And Veterinary Service

Engedély száma:

LT/2/97/0434/001-002

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

15/07/2007

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.