

# Norodine 24 injectable solution

Heimilað

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Norodine 24 injectable solution

---

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

### Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hestur

Hundur

Köttur

---

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

---

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í vöðva:**

•

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 12 dagar
- Mjólk. 48 klukkustundir

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

**Til notkunar í bláæð:**

•

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 12 dagar Мляко: 48 часа

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 20 dagar

•

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Не се разрешава употребата при коне, чието месо е предназначено за човешка консумация

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QJ01EW10

---

**Lögformleg staða:**

Aðeins fáanlegt í tékkneska eistneska enska franska ítalska lettneska litháíska Portuguese rúmenska slóvenska finnska sænska Norwegian

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Búlgaría

---

**Fáanlegt í:**

Búlgaría

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í Bulgarian

Aðeins fáanlegt í Bulgarian

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Asklep-Pharma OOD

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

18/12/2006

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

0022-1683

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

16/03/2016

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.