

Norodine Equine Oral Paste

Autorizzato

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Norodine Equine Oral Paste

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.80 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Disponibile solo in [English](#)

28.83 grammo(i) / 100.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Pasta per uso orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 28 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01EW10

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Irlanda

Disponibile in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/10/1988

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA22664/019/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/10/1988

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.