

Norodine 24 injectable solution

Autorizzato

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Norodine 24 injectable solution

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cavallo

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
40.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 12 giorno

- latte. 48 ora

•

Suino

- carni e frattaglie. 20 giorno

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 12 giorno
Мляко: 48 часа

•

Suino

- carni e frattaglie. 20 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

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

QJ01EW10

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

Disponibile in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Asklep-Pharma OOD

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/12/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-1683

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/03/2016

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.

Package Leaflet and Labelling

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