

# Norodine 24, 40 mg/200 mg/ml, süstelahus

Niet  
gemachtigd

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Norodine 24, 40 mg/200 mg/ml, süstelahus

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Paard

Rund

Varken

Hond

Kat

---

### **Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

---

# Productgegevens

## **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

## **Wachtijd per toedieningsweg:**

### **Intraveneus gebruik:**

- 

#### **Paard**

- Meat and offal. no withdrawal period

Hobune: mitte kasutada hobustel, kelle liha plaanitakse tarvitada inimtoiduks.

- 

#### **Rund**

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 60 hour

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 15 day

## **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Rund**

- Meat and offal. 12 day

- Milk. 60 hour

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 15 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01EW10

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

Estland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Handelsvergunningsdatum:**

6/06/2002

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

State Agency Of Medicines

---

**Vergunningsnummer:**

1055

---

**Datum toelatingswijziging:**

28/09/2023

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.