

Norodine 24 injectable solution

Toegelaten

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Norodine 24 injectable solution

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Paard

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 12 day
- Milk. 48 hour

•

Varken

- Meat and offal. 20 day

Intraveneus gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 12 day Мляко: 48 часа

•

Varken

- Meat and offal. 20 day

•

Paard

- Meat and offal. no withdrawal period

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01EW10

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Bulgarije

Beschikbaar in:

Bulgarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

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](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Asklep-Pharma OOD

Handelsvergunningdatum:

18/12/2006

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:0022-1683

Datum toelatingswijziging:16/03/2016

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.

Package Leaflet and Labelling

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