

NORODIN 24, (200+40)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Toegelaten

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

NORODIN 24, (200+40)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Paard

Kat

Hond

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Portugees](#)

Intraveneus 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

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramuscular and intravenous use:

-

Rund

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 36 hour

-

Varken

- Meat and offal. 15 day

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 28 day

Subcutaan gebruik:

-

Kat

- Meat and offal. no withdrawal period

-

Hond

- Meat and offal. no withdrawal period
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01EW03

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Griekenland

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Grieks](#)Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

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](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:Chellafarm Vet A.E.

Handelsvergunningsdatum:22/06/1988

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Norbrook Laboratories Limited

Verantwoordelijke instantie:National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

18197/23-06-1988/K-0014401

Datum toelatingswijziging:

1/07/2025

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.

Bijsluiter

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