

Norodine Vet. injektionsvæske, opløsning 200 + 40 mg/ml

Autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine
- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Norodine Vet. injektionsvæske, opløsning 200 + 40 mg/ml

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Via intravenosa

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

40.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

40.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

•

Pig

- Meat and offal. 30 dia

- Meat and offal. 30 dia

- Meat and offal. 30 dia

- Meat and offal. 30 dia

-

Cattle

- Meat and offal. 30 dia
- Meat and offal. 30 dia
- Meat and offal. 30 dia
- Meat and offal. 30 dia

-

Horse

- Meat and offal. 30 dia
- Meat and offal. 30 dia
- Meat and offal. 30 dia
- Meat and offal. 30 dia

Via intravenosa:

-

Pig

- Meat and offal. 6 dia
- Meat and offal. 6 dia
- Meat and offal. 6 dia
- Meat and offal. 6 dia

-

Cattle

- Meat and offal. 6 dia
- Meat and offal. 6 dia
- Meat and offal. 6 dia
- Meat and offal. 6 dia

-

Horse

- Meat and offal. 6 dia
- Meat and offal. 6 dia

- Meat and offal. 6 dia

- Meat and offal. 6 dia

Via intramuscular:

•

Horse

- Meat and offal. 30 dia

- Meat and offal. 30 dia

- Meat and offal. 30 dia

- Meat and offal. 30 dia

•

Pig

- Meat and offal. 30 dia

- Meat and offal. 30 dia

- Meat and offal. 30 dia

- Meat and offal. 30 dia

•

Cattle

- Meat and offal. 30 dia

- Meat and offal. 30 dia

- Meat and offal. 30 dia

- Meat and offal. 30 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EW10

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Scanvet Animal Health A/S

Data de autorização de introdução no mercado:

24/09/1987

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

12305

Data da alteração do estado de autorização:

24/09/1987

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.