

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

Não
autorizado

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

Via de administração:

Via intravenosa

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English

40.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Horse

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Cattle

- Meat and offal. 12 dia

- Milk. 60 hora

-

Pig

- Meat and offal. 15 dia

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 12 dia
- Milk. 60 hora

-

Pig

- Meat and offal. 15 dia

Via subcutânea:

-

Dog

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01EW10

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Estonian](#)

Disponível apenas em [Estonian](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

6/06/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1055

Data de alteração do estado de autorização:

28/09/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056902>