

# Norodine 24 injectable solution

Autorizado

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Norodine 24 injectable solution

### Substância ativa:

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](#) [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](#)

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 intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

40.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 12 dia

- Milk. 48 hora

•

**Pig**

- Meat and offal. 20 dia

**Via intravenosa:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 12 dia Мляко: 48 часа

•

**Pig**

- Meat and offal. 20 dia

•

**Horse**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01EW10

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bulgária

---

**Disponibilidade:**

Bulgária

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

---

## 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 italiano letão lituano Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Asklep-Pharma OOD

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

18/12/2006

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-1683

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

16/03/2016

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet and Labelling

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