

Norodine 24 Soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, cani e gatti

Autorizat

- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Norodine 24 Soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, cani e gatti

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Cal

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

4.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

20.00 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 12 zi

- Lapte. 48 oră

-

Porc

- Carne și organe. 15 zi

-

Cal

- Carne și organe. 28 zi

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 12 zi

- Lapte. 48 oră

-

Porc

- Carne și organe. 15 zi

•

Cal

- Carne și organe. 28 zi

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01EW10

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Italiană

Disponibile numai în Italiană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană

Deținătorul autorizației de comercializare:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data autorizației de comercializare:

4/06/1988

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bayer Healthcare Manufacturing S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

4/06/1988

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.