

# NORODINE 24, injecinis tirpalas

Neautorizat

- Sulfadiazine
- Trimethoprim

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

NORODINE 24, injecinis tirpalas

### 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  
200.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
40.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Bovine**

- Carne. 12 zi
- Milk. 48 oră

•

**Porc**

- Carne. 20 zi

**Administrare intravenoasă:**

•

**Bovine**

- Carne. 12 zi
- Milk. 48 oră

•

**Porc**

- Carne. 20 zi

•

**Cal**

- Carne. no withdrawal period

Do not use in horses producing meat intended for human consumption.

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ01EW10

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

---

## 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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

27/02/1997

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

LT/2/97/0434/001-002

---

**Data modificării statusului autorizației:**

15/07/2007

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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