

# Norotril Max 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Ikke  
autoriseret

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Norotril Max 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

**Dyreart:**

Kvæg

**Administrationsvej:**

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 14 dag
- Milk. 84 hour

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01MA90

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

25/11/2010

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

**Ansvarlig myndighed:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

Vm 02000/4302

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

11/07/2022

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0557/001

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.