

# Norfenicol 300 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Ikke  
autoriseret

- Florfenicol

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Norfenicol 300 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kvæg

Svin

---

**Administrationsvej:**

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 39 dag

•

**Svin**

- Meat and offal. 22 dag

**Subkutan anvendelse:**

•

**Kvæg**

- Meat and offal. 44 dag

---

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

QJ01BA90

---

**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 [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [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](#)

---

## 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 (Ireland) Limited

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

19/12/2012

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

### **Ansvarlig myndighed:**

National Organization For Medicines

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

77608/03-07-2024/K-0193601

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

2/07/2024

---

### **Referencemedlemsstat:**

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

---

### **Procedurenummer:**

IE/V/0282/001

---

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.

### Indlægsseddel

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