

Norfenicol 300 mg/ml Injektionslösung

Nicht
autorisiert

- Florfenicol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Norfenicol 300 mg/ml Injektionslösung

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 39 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 22 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 44 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01BA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

28/09/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/03/2025

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0282/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/03/2022

[Herunterladen](#)