

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

Autorisiert

- Florfenicol

Product identification

Name des Arzneimittels:

Norfenicol 300 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs
NORFENICOL 300 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine și porcine

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 39 day

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 22 day

subkutane Anwendung:**• Rind**

- Fleisch und Innereien. 44 day

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

QJ01BA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

15/05/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

190105

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/09/2020

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0282/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Tschechische Republik Dänemark Deutschland Griechenland Ungarn
Italien Luxemburg Niederlande Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047426>