

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

Autorisé

- Florfenicol

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Norfenicol 300 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs  
Norfenicol 300 mg/ml injektionsvæske, opløsning

---

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Bovins  
Porc

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire  
Voie sous-cutanée

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Forme pharmaceutique:

Solution injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:****Voie intramusculaire:****• Bovins**

- Viande et abats. 39 day

**• Porc**

- Viande et abats. 22 day

**Voie sous-cutanée:****• Bovins**

- Viande et abats. 44 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01BA90

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Danemark

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

48668

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/05/2012

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0282/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Tchéquie Danemark Allemagne Grèce Hongrie Italie Luxembourg

Pays-Bas Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047417>