

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

Viðurkennt

- Florfenicol

## Product identification

### Heiti lyfs:

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

Norfenicol 300 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

### Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

### Dýrategundir:

Nautgripir

Svín

### Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

## Product details

### Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

**Withdrawal period by route of administration:****Til notkunar í vöðva:****• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 39 dagar

**• Svín**

- Kjöt og innmatur. 22 dagar

**Til notkunar undir húð:****• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 44 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf):**

QJ01BA90

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða markaðsleyfis:**

Gilt

---

**Authorised in:**

Ungverjaland

---

**Áletrun:**

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Lagagrundvöllur vöruleyfis:**

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

29/02/2012

---

**Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

3094/X/12 MgSzH ÁTI

---

**Dagsetning leyfisbreytingar:**

29/02/2012

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Númer verkferlis:**

IE/V/0282/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Belgía Tékkland Danmörk Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía

Lúxemborg Holland Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn

Bretland (Norður-Írland)

---

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

## Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047401>