

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

Toegelaten

- Florfenicol

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 39 day

-

Varken

- Meat and offal. 22 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 44 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01BA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Denemarken

Beschikbaar in:

Denemarken

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Handelsvergunningsdatum:

21/05/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

48668

Datum toelatingswijziging:

21/05/2012

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0282/001

Betrokken lidstaten:

België Tsjechië Denemarken Duitsland Griekenland Hongarije Italië

Luxemburg Nederland Roemenië Slowakije Slovenië

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands

Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.