

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

Autorisert

- Florfenicol

## Product identification

### Legemidlets navn:

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

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

### Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

### Dyrearter:

storfe

gris

### Administrering:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

## Product details

### Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

300.00 milligram / 1.00 milliliter

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuskulær bruk:****• storfe**

- Slakt. 39 dag

**• gris**

- Slakt. 22 dag

**Subkutan bruk:****• storfe**

- Slakt. 44 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01BA90

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

HU

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

29/02/2012

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkjenningsnummer:**

3094/X/12 MgSzH ÁTI

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

29/02/2012

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0282/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

BE CZ DK DE EL HU IT LU NL RO SI SI ES

---

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

## Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

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