

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

Oprávněný

- Florfenicol

Product identification

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie
Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

• **Cattle**

- Meat and offal. 39 day

• **Pig**

- Meat and offal. 22 day

Subkutánne použitie:

• **Cattle**

- Meat and offal. 44 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01BA90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Dánsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Zodpovedný orgán:

Danish Medicines Agency

Číslo registrácie:

48668

Dátum zmeny stavu registrácie:

21/05/2012

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0282/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Česko Dánsko Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko Luxembursko
Holandsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

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