

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

Ej  
godkänd

- Florfenicol

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Nöt

Svin

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

---

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramuskulär användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 39 dygn

•

**Svin**

- Meat and offal. 22 dygn

**Subkutan användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 44 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QJ01BA90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Övergiven

---

**Godkänd i:**

Belgien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

**Godkännandedatum:**

28/09/2012

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

21/03/2025

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0282/001

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.