

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

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:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Danmark

---

**Tillgänglig i:**

Danmark

---

**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:**

21/05/2012

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

---

### **Ansvarig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

### **Godkännandenummer:**

48668

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

21/05/2012

---

### **Referensmedlemsstat:**

Irland

---

### **Procedurnummer:**

IE/V/0282/001

---

### **Berörda medlemsstater:**

Belgien Tjeckien Danmark Tyskland Grekland Ungern Italien Luxemburg  
Nederländerna Rumänien Slovakien Slovenien Storbritannien (Nordirland)

---

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.