

# NIFENCOL 100 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser für Schweine

Autorisiert

- Florfenicol

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Nifencol 100 mg/ml solution for use in drinking water for pigs

NIFENCOL 100 mg/ml Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser für Schweine

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Withdrawal period by route of administration:****zum Eingeben über das Trinkwasser:****• Schwein**

- Fleisch und Innereien. 20 day  
Meat and offal: 20 days

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01BA90

---

**Abgaberegulierung:**

Arzneimittel zur einmaligen Abgabe auf ärztliche Verschreibung

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Österreich

---

**Available in:**

Österreich

---

**Beschreibung der Verpackung:**

1000 ml in weisser HDPE-Flasche mit HDPE-Schraubverschluss

500 ml in weisser HDPE-Flasche mit HDPE-Schraubverschluss

5000 ml in weisser HDPE-Fass mit HDPE-Schraubverschluss

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

23/05/2014

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

835584

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/04/2019

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Polen

---

**Verfahrensnummer:**

PL/V/0101/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Frankreich Ungarn Irland Italien Niederlande  
Portugal Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 8/11/2022

Herunterladen

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Etikettierung

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015455>