

Nifencol 300 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorisiert

- Florfenicol

Product identification

Name des Arzneimittels:

Nifencol 300 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Nifencol 300 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 30 day

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 18 day

subkutane Anwendung:**• Rind**

- Fleisch und Innereien. 44 day

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

QJ01BA90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Irland

Available in:

Irland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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:

18/10/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Mevet S.A.U.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10516/007/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/10/2013

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0374/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Tschechische Republik Frankreich Deutschland
Ungarn Luxemburg Niederlande Polen Slowakei 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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048333>