

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 SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Available in:

Spanien

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:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

2904 ESP

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048339>