

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

Viðurkennt

- Florfenicol

Product identification

Heiti lyfs:

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

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

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í vöðva:****• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 30 dagar

• Svín

- Kjöt og innmatur. 18 dagar

Til notkunar undir húð:**• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 44 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QJ01BA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Írland

Available in:

Írland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

18/10/2013

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Mevet S.A.U.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10516/007/001

Dagsetning leyfisbreytingar:

18/10/2013

Umsjónarland (RMS):

Írland

Númer verkferlis:

IE/V/0374/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Króatía Tékkland Frakkland Þýskaland Ungverjaland
Lúxemborg Holland Pólland Slóvakía Spánn Bretland (Norður-Írland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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