

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

Geautoriseerd

- Florfenicol

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Nifencol 100 mg/ml roztwór do podania w wodzie do picia dla świń

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor gebruik in drinkwater

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:****• Varken**

- Meat and offal. 20 day Meat and offal: 20 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QJ01BA90

Afleverstatus:

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

Status toelating:Valid

Authorised in:Polen

Package description:Alleen beschikbaar in [Polish](#)Alleen beschikbaar in [Polish](#)Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

23/07/2014

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratorios Karizoo S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Toelatingsnummer:

2376

Wijzigingsdatum status toelating:

23/07/2014

Rapporterende lidstaat:

Polen

Procedurenummer:

PL/V/0101/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Frankrijk Hongarije Ierland Italië Nederland
Portugal Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015454>