

# 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 SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA PORCINO

### 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:**

Spanje

---

**Available in:**

Spanje

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## 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:**

27/06/2014

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Laboratorios Karizoo S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Toelatingsnummer:**

3055 ESP

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

27/06/2014

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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

Etikettering

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/600000015458>