

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 soluzione per uso in acqua da bere per suini

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:

Italië

Available in:

Italië

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:

23/04/2014

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratorios Karizoo S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Toelatingsnummer:

104816

Wijzigingsdatum status toelating:

23/04/2019

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

Combined File of all Documents

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/600000015461>