

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

Autorizado

- Florfenicol

Product identification

Nome do medicamento:

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

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• **Cattle**

- Meat and offal. 30 dia

• **Pig**

- Meat and offal. 18 dia

Via subcutânea:

• **Cattle**

- Meat and offal. 44 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01BA90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Irlanda

Available in:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

18/10/2013

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Mevet S.A.U.

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10516/007/001

Data de alteração do estado de autorização:

18/10/2013

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0374/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Croácia República Checa França Alemanha Hungria
Luxemburgo Países Baixos Polónia Eslováquia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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