

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

Oprávnený

- Florfenicol

Product identification

Názov lieku:

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

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

• **Cattle**

- Meat and offal. 30 day

• **Pig**

- Meat and offal. 18 day

Subkutánne použitie:

• **Cattle**

- Meat and offal. 44 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01BA90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Írsko

Available in:

Írsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

18/10/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Mevet S.A.U.

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA10516/007/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

18/10/2013

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0374/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Chorvátsko Česko Francúzsko Nemecko Maďarsko
Luxembursko Holandsko Poľsko Slovensko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

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