

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Autorizovaný

- Enrofloxacin

Product identification

Název léčivého přípravku:

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

COLMYC 100 mg/ml инжекционен разтвор за говеда, свине, овце и кози

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Prase

Skot

Ovce

Koza

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulární podání:****• Prase**

- Maso. 13 day

Subkutánní podání:**• Skot**

- Maso. no withdrawal period Meat and offal: IV: 5 days. Via SC: 12 days

- Mléko. no withdrawal period Milk: Via IV: 3 days. Via SC: 4 days

• Ovce

- Maso. 4 day

- Mléko. 3 day

• Koza

- Maso. 6 day

- Mléko. 4 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01MA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Bulharsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

S P Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

29/03/2010

Výrobní místa s propouštěním šarží:

S P Veterinaria S.A.

Odpovědný orgán:

Bulgarian Agency For Food Safety

Registrační číslo:

0022-1331

Datum změny stavu registrace:

18/04/2016

Referenční členský stát:

Španelsko

Číslo postupu:

ES/V/0150/001

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Řecko Maďarsko Itálie Lucembursko Polsko Portugalsko
Rumunsko

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036218>