

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Registrováno

- Enrofloxacin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

COLMYC 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, ovine, caprine și porci

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Koza

Prase

Cesta podání:

Subkutánní podání

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Subkutánní podání:**

-

Skot

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

-

Ovce

- Maso. 4 day

-

Koza

- Maso. 6 day

-

Skot

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

-

Ovce

- Mléko. 3 day

-

Koza

- Mléko. 4 day

Intravenózní podání:

-

Skot

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

-

Skot

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

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 13 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01MA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rumunsko

Dostupné v:

Rumunsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

S P Veterinaria S.A.

Datum registrace:

11/05/2010

Výrobní místa s propouštěním šarží:

S P Veterinaria S.A.

Příslušný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

150242

Datum změny stavu registrace:

6/03/2023

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo procedury:

ES/V/0150/001

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Řecko Maďarsko Itálie Lucembursko Polsko Portugalsko
Rumunsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Combined File of all Documents

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