

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Ikke
autoriseret

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection
Colmyc 100 mg/ml Oplossing voor injectie
Colmyc 100 mg/ml Solution injectable
Colmyc 100 mg/ml Injektionslösung

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg
Svin
Får
Ged

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse
Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: IV: 5 days. Via SC: 12 days

- Milk. no withdrawal period

Milk: Via IV: 3 days. Via SC: 4 days

-

Svin

- Meat and offal. 13 dag

-

Får

- Meat and offal. 4 dag

- Milk. 3 dag

-

Ged

- Meat and offal. 6 dag

- Milk. 4 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period

Meat and offal: IV: 5 days. Via SC: 12 days

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

-

Svin

- Meat and offal. 13 dag

-

Får

- Meat and offal. 4 dag
- Milk. 3 dag

-

Ged

- Meat and offal. 6 dag
- Milk. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01MA90

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

S P Veterinaria S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

12/08/2010

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighed:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

BE-V375654

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/11/2022

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

ES/V/0150/001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.