

File downloaded on 2026-04-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/da/600000027883>

QUINOFLOX 100 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CHICKENS AND TURKEYS

Ikke
autoriseret

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

QUINOFLOX 100 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CHICKENS AND TURKEYS

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalkun

Høns

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

•

Kalkun

- Meat and offal. 13 dag
- Eggs. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

•

Høns

- Eggs. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

- Meat and offal. 7 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 [French](#)
Kun tilgængelig på [French](#)

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:

Ceva Sante Animale

Dato for markedsføringstilladelse:

11/07/2011

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighed:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markedsføringstilladelsesnummer:

MR/V/0402/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/08/2018

Referencemedlemsstat:

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

Procedurenummer:

FR/V/0185/001

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.

Package Leaflet and Labelling

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