

# QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Zugelassen

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

QUINOLCEN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, PORCINO, OVINO Y CAPRINO

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Schaf

Ziege

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- 

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- 

**Rind**

- Milch. no withdrawal period

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

- 

**Schaf**

- Milch. 3 Tag

- 

**Ziege**

- Milch. 4 Tag

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

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

•

### **Rind**

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

### **intramuskuläre Anwendung:**

•

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QJ01MA90

---

### **Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Spanien

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

28/05/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

2157 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/05/2010

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0150/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Griechenland Ungarn Italien Luxemburg Polen Portugal

Rumaenien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

es-puar-quinolcen-100-mg-ml-injection-es.pdf