

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01MA90

Abgaberegung:

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

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