

# QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Nicht  
autorisiert

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

**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

---

### **Abgaberegulierung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

### **Zugelassen in:**

Luxemburg

---

### **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:**

12/08/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Zulassungsnummer:**

V 505/10/08/2155

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/06/2025

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0150/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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