

Quinoflox 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorisiert

- Enrofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Quinoflox 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Кинофлос 100 mg/ml инжекционен разтвор за говеда и свине

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Withdrawal period by route of administration:
intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- Milch. 72 Stunde

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 12 Tag

- Milch. 96 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01MA90

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Bulgarien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Global Vet Health S.L.

Marketing authorisation date:

31/12/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S P Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-1893

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/01/2023

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0290/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Kroatien Polen Portugal Rumänien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046365>