

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

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

QUINOBAL 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 Carne: 5 días (IV); 12 días (SC)

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

-

Rind

- Milch. no withdrawal period Leche: 3 días (IV); 4 días (SC)

-

Schaf

- Milch. 3 Tag

-

Ziege

- Milch. 4 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Carne: 5 días (IV); 12 días (SC)

-

Rind

- Milch. no withdrawal period Leche: 3 días (IV); 4 días (SC)

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:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

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:

Global Vet Health S.L.

Zulassungsdatum:

16/04/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S P Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

3776 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/04/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Etikettierung

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

es-puar-quinobal-100-mg-ml-solucion-inyectable-para-bovino--porcino--ovino-y-caprino-es.pdf