

Quinoflox 100 mg/ml solution for use in drinking water, chicken and rabbits

Zugelassen

- Enrofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Quinoflox 100 mg/ml solution for use in drinking water, chicken and rabbits
NYOFLOX 100 MG/ML SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON
POULETS ET LAPINS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Verfügbar nur in bulgarisch spanisch tschechisch dänisch estnisch griechisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch ungarisch niederländisch rumänisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian
Huhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart: zum Einnehmen:

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

Eggs: Do not use in birds producing eggs for human consumption

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (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:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

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:

Global Vet Health S.L.

Zulassungsdatum:

15/12/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

S P Veterinaria S.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/7845975 5/2011

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/08/2016

Referenzmitgliedstaat:

Portugal

Verfahrensnummer:

PT/V/0144/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Frankreich Deutschland Italien Polen Rumaenien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

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.

Package Leaflet and Labelling

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.