

# 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

Quinoflox 100 mg / ml solução para administração na água de bebida para frangos e coelhos

### 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

---

### Abgaberegellung:

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

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Zugelassen in:

Portugal

---

### Verfügbar in:

Portugal

---

### 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:**

8/08/2011

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

S P Veterinaria S.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Zulassungsnummer:**

367/001/11DFVPT

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/04/2022

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

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