

QUINOEX 10, 100MG/ML SOLUȚIE ORALĂ PENTRU GĂINI ȘI CURCI

Nicht
autorisiert

- Enrofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

QUINOEX 10, 100MG/ML SOLUȚIE ORALĂ PENTRU GĂINI ȘI CURCI

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn, zur Fleischproduktion

Huhn, zur Zucht

Truthuhn, zur Zucht

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

Buccale Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösung zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:**Buccale Anwendung:**

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 7 Tag

-

Truthuhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

-

Turkey (hen for reproduction)

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

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

QJ01MA09

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Authorised in:

Rumaenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

24/10/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Laboratorios Serra Pamies S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

110104

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/10/2023

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100473>