

# QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Zugelassen

- Enrofloxacin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Colmyc 100 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, juhok, kecskék és sertések részére A.U.V.

### 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

Meat and offal: IV: 5 days. Via SC: 12 days

- 

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- 

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- 

**Rind**

- Milch. no withdrawal period      Milk: Via IV: 3 days. Via SC: 4 days;

- 

**Schaf**

- Milch. 3 Tag

- 

**Ziege**

- Milch. 4 Tag

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: IV: 5 days. Via SC: 12 days

- 

### **Rind**

- Milch. no withdrawal period      Milk: Via IV: 3 days. Via SC: 4 days;

### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 13 Tag

---

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

QJ01MA90

---

### **Abgaberegung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Ungarn

---

### **Packungsbeschreibung:**

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:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

5/05/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Zulassungsnummer:**

2728/X/10 MgSzH ÁTI

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/05/2010

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0150/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Griechenland Ungarn Italien Luxemburg Polen Portugal  
Rumaenien

---

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.