

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 Veterinärkode (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:

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 ATI

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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