

Quinoflox 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Εξουσιοδοτημένο

- Enrofloxacin

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Quinoflox, 100 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda i svinje
Quinoflox 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Χοίρος
Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Ενδοφλέβια χρήση
Υποδόρια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:**Ενδομυϊκή χρήση:****• Χοίρος**

- Meat and offal. 13 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:**• Βοοειδή**

- Meat and offal. 5 Ημέρα

- Γάλα. 72 Ώρα

Υποδόρια χρήση:**• Βοοειδή**

- Meat and offal. 12 Ημέρα

- Γάλα. 96 Ώρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QJ01MA90

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε Czech Estonian English French Italian Latvian Portuguese Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε Spanish Czech German Estonian English French Croatian Italian Dutch Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Global Vet Health S.L.

Marketing authorisation date:

12/05/2023

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

S P Veterinaria S.A.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Αριθμός άδειας:

UP/I-322-05/23-01/332

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

12/05/2023

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

IE/V/0290/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991228>