

QUINOCILIN SUSPENSION INYECTABLE

Autorizado

- Ampicillin trihydrate
- COLISTIN SULFATE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

QUINOCILIN SUSPENSION INYECTABLE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
250000.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Ovino

- Meat and offal. 22 Día
- Milk. no withdrawal period

Leche: No usar en animales para consumo humano

-

Porcino

- Meat and offal. 22 Día

Vía subcutánea:

-

Ovino

- Meat and offal. 22 Día
- Milk. no withdrawal period

Leche: No usar en animales para consumo humano

-

Porcino

- Meat and offal. 22 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01RA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 250 ml

Caja con 1 vial de 100 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Fecha de autorización de comercialización:

27/02/1987

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Maymo S.A.U.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

2630 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/09/2012

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado