

QUINOFLOX 100 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CHICKENS AND TURKEYS

No
autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

QUINOFLOX 100 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CHICKENS AND TURKEYS
QUINOFLOX 10% SOLUTION BUvable

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Pollos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Pavos

- Meat and offal. 13 Día
- Eggs. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

-

Pollos

- Eggs. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

- Meat and offal. 7 Día

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

QJ01MA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

6/06/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/4498850 8/2008

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/02/2024

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0185/001

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.