

Quinoflox 100 mg/ml solution for use in drinking water, chicken and rabbits

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Quinoflox 100 mg/ml solution for use in drinking water, chicken and rabbits
NYOFLOX 100 MG/ML SOLUTION POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON
POULETS ET LAPINS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Conejos
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:

-

Conejos

- Meat and offal. 2 Día

-

Pollos

- Meat and offal. 4 Día

Eggs: Do not use in birds producing eggs for human consumption

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

QJ01MA90

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:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

Global Vet Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

15/12/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

S P Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/7845975 5/2011

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/08/2016

Estado miembro de referencia:

Portugal

Número de procedimiento:

PT/V/0144/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Francia Alemania Italia Polonia Rumania; Rumanía

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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.

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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