

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Volitatus

- Enrofloxacin

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Colmyc 100mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους, πρόβατα και αίγες

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

lammas

kits

sigas

Manustamisviis:

Subkutaanne

Intravenoosne

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Subkutaanne:**

-

veis

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period

Meat and offal: IV: 5 days. Via SC: 12 days

-

lammas

- liha ja söödavad koed. 4 day

-

kits

- liha ja söödavad koed. 6 day

-

veis

- piim. no withdrawal period Milk: Via IV: 3 days. Via SC: 4 days;

-

lammas

- piim. 3 day

-

kits

- piim. 4 day

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period

Meat and offal: IV: 5 days. Via SC: 12 days

-

veis

- piim. no withdrawal period
Milk: Via IV: 3 days. Via SC: 4 days;

Intramuskulaarne:

•

sig

- liha ja söödavad koed. 13 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01MA90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Kreeka

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloo õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloo hoidja:

S P Veterinaria S.A.

Müügiloa kuupäev:

14/10/2010

Partii vabastamise tootmiskohad:

S P Veterinaria S.A.

Vastutav asutus:

National Organization For Medicines

Müügiloa number:

6375/01-02-2016/K-0185001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

1/08/2023

Viiteliikmesriik:

Hispaania

Müügiloamenetluse number:

ES/V/0150/001

Asjaomased liikmesriigid:

Belgia Bulgaaria Kreeka Ungari Itaalia Luksemburg Poola Portugal

Rumeenia

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.