

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie sous-cutanée:**

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period

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

-

Mouton

- Viande et abats. 4 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 6 day

-

Bovins

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

-

Mouton

- Lait. 3 day

-

Chèvre

- Lait. 4 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period

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

-

Bovins

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

Voie intramusculaire:

•

Porc

- Viande et abats. 13 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

S P Veterinaria S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/05/2010

Site(s) de libération des lots du produit fini:

S P Veterinaria S.A.

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

2157 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/05/2010

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0150/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Grèce Hongrie Italie Luxembourg Pologne Portugal

Roumanie

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

es-puar-quinolcen-100-mg-ml-injection-es.pdf