

# QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Non 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:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Luxembourg

---

**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:**

12/08/2010

---

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

S P Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Numéro de l'autorisation:**

V 505/10/08/2155

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

13/06/2025

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0150/001

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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