

# QUINOTRYL 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

Autorisé

- Enrofloxacin

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

QUINOTRYL 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Porc

Bovins

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

---

## 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 intramusculaire:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 13 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 12 day

- Lait. 4 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 5 day

- Lait. 3 day

---

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

QJ01MA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 50 mL

Boîte de 1 flacon de 100 mL

---

## 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:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

12/07/2012

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/5695925 3/2012

---

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

22/12/2021

---

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

Notice du conditionnement et étiquetage

fr-puar-600000040559-np-rpe\_74-fr.pdf