

Quinoflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Autorisé

- Enrofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Quinoflox 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Quinoflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

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 intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 5 day

- Lait. 72 hour

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 12 day

- Lait. 96 hour

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

QJ01MA90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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:

Global Vet Health S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/12/2012

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

S P Veterinaria S.A.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 36167/3001

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/02/2024

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0290/001

États membres concernés:

Bulgarie Croatie Pologne Portugal Roumanie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.