

# QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Heimilað

- Enrofloxacin

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

### Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

## Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

---

### Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

#### Til notkunar undir húð:

- 

##### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

- 

##### **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

- 

##### **Geit**

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

- 

##### **Nautgripir**

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

- 

##### **Sauðkind**

- Mjólk. 3 dagar

- 

##### **Geit**

- Mjólk. 4 dagar

#### Til notkunar í bláæð:

- 

##### **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

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

-

## Nautgripir

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

### Til notkunar í vöðva:

- 

#### Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

---

### ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01MA90

---

### Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

---

### Staða leyfis:

Gilt

---

### Heimilað í:

Spánn

---

### Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

### Réttindategund:

Marketing Authorisation

---

### Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

### Markaðsleyfishafi:

S P Veterinaria S.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

28/05/2010

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

2157 ESP

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

28/05/2010

---

**Umsjónarland (RMS):**

Spánn

---

**Ferilsnúmer:**

ES/V/0150/001

---

**Þáttökulönd (CMS):**

Belgía Búlgaría Grikkland Ungverjaland Ítalía Lúxemborg Pólland Portúgal  
Rúmenía

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

## Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

## Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

## Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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