

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Viðurkennt

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

COLMYC 100 mg/ml инжекционен разтвор за говеда, свине, овце и кози

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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 fáanlegt í [English](#)

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:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

S P Veterinaria S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/03/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

S P Veterinaria S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-1331

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/04/2016

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0150/001

Þátttökulönd (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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Combined File of all Documents

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