

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

Heimilað

- Enrofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Quinoflox 100 mg/ml solução injetável para bovinos e suínos

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

- Mjólk. 72 klukkustundir

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 12 dagar

- Mjólk. 96 klukkustundir

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

QJ01MA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

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](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Global Vet Health S.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

24/10/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

S P Veterinaria S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

606/01/12DFVPT

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/05/2022

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0290/001

Þátttökulönd (CMS):

Búlgaría Króatía Pólland Portúgal Rúmenía Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet