

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Non
autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection
Colmyc 100 mg/ml Oplossing voor injectie
Colmyc 100 mg/ml Solution injectable
Colmyc 100 mg/ml Injektionslösung

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Suino
Ovino
Caprino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. no withdrawal period

Milk: Via IV: 3 days. Via SC: 4 days

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 3 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 4 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

- latte. no withdrawal period

Milk: Via IV: 3 days. Via SC: 4 days

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 3 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 6 giorno

- latte. 4 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01MA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

S P Veterinaria S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/08/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

S P Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V375654

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/11/2022

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0150/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.