

COLMYC 100MG/ML

Autorizzato

- Enrofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

COLMYC 100MG/ML

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Caprino

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

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 sottocutaneo:**

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

-

Ovino

- carni e frattaglie. 4 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 6 giorno

-

bovini

- latte. no withdrawal period

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

-

Ovino

- latte. 3 giorno

-

Caprino

- latte. 4 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

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

-

bovini

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

Uso intramuscolare:

•

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

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

QJ01MA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

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:

13/05/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

S P Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104191

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/05/2010

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0150/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Grecia Ungheria Italia Lussemburgo Polonia Portogallo

Romania

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 24/02/2023

[Scaricamento](#)

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.