

## 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](http://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.