

# QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Autorizzato

- Enrofloxacin

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Colmyc 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### 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:**

Polonia

---

**Disponibile in:**

Polonia

---

**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:**

26/08/2010

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

1996

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

26/08/2010

---

**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

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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