

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

Autorizzato

- Enrofloxacin

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 5 giorno

- latte. 72 ora

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 12 giorno

- latte. 96 ora

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

QJ01MA90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Irlanda

Available in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Global Vet Health S.L.

Marketing authorisation date:

11/01/2013

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

S P Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10477/001/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

11/01/2013

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0290/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Croazia Polonia Portogallo Romania

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Source URL: [*https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046377*](https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046377)