

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Neregistruotas

- Enrofloxacin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Ožka

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Leisti į veną

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

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

•

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

•

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

•

Galvijai

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

•

Avis

- Pienas. 3 d.

•

Ožka

- Pienas. 4 d.

Leisti į veną:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

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

-

Galvijai

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

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 13 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01MA90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

S P Veterinaria S.A.

Rinkodaros leidimo data:

12/08/2010

Serijos išleidimo gamybos vietos:

S P Veterinaria S.A.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health And Social Security

Registracijos numeris:

V 505/10/08/2155

Registracijos statuso pasikeitimo data:

13/06/2025

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Procedūros numeris:

ES/V/0150/001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.