

QUINOFLOX 100 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CHICKENS AND TURKEYS

Mhux
awtorizzat

- Enrofloxacin

Product identification

Isem tal-mediċina:

QUINOFLOX 100 MG/ML ORAL SOLUTION FOR CHICKENS AND TURKEYS

Quinoflox 100 mg/ml belsőleges oldat házityúkok és pulykák részére A.U.V.

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni orali

Withdrawal period by route of administration:

Użu orali:

-

Turkey

- Meat and offal. 13 day
- Eggs. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

-

Chicken

- Eggs. no withdrawal period

Not authorised for use in birds producing eggs for human consumption. Do not administer to layer replacement birds within 14 days of coming into lay.

- Meat and offal. 7 day
-

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QJ01MA90

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [French](#)
Disponibbli biss fi [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

2/12/2008

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Ceva Sante Animale

Awtorità responsabbli:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

2467/X/08 MgSzH ÁTI

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

25/04/2024

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

FR/V/0185/001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027880>