

Quinoflox 100 mg/ml solution for use in drinking water, chicken and rabbits

Autorisert

- Enrofloxacin

Product identification

Legemidlets navn:

Quinoflox 100 mg/ml solution for use in drinking water, chicken and rabbits

Quinoflox 100 mg/ml Roztwór do podawania w wodzie do picia

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

broiler

Tilgjengelig bare i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Hungarian](#) [Romanian](#) [Icelandic](#)

kylling (for eggproduksjon)

kanin

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:

- **broiler**

- Slakt. 4 dag

Eggs: Do not use in birds producing eggs for human consumption

- **Chicken (chick, for replacement)**

- Slakt. 4 dag

Eggs: Do not use in birds producing eggs for human consumption

- **kylling (for eggproduksjon)**

- Slakt. 4 dag

Eggs: Do not use in birds producing eggs for human consumption

- **kanin**

- Slakt. 2 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA90

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

PL

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i English

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Global Vet Health S.L.

Marketing authorisation date:

28/11/2011

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

2158

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

13/06/2017

Referanse medlemsstat:

PT

Prosedyrenummer:

PT/V/0144/001

Gjeldende medlemsstater:

BE FR DE IT PL RO

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

Documents

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091740>