

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Niet
gemachtigd

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Schaap
Geit
Varken

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik
Intraveneus gebruik
Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period

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

•

Schaap

- Meat and offal. 4 day

•

Geit

- Meat and offal. 6 day

•

Rund

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

•

Schaap

- Milk. 3 day

•

Geit

- Milk. 4 day

Intraveneus gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Rund

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

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 13 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01MA90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Luxemburg

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

S P Veterinaria S.A.

Handelsvergunningdatum:

12/08/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

S P Veterinaria S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health And Social Security

Vergunningsnummer:

V 505/10/08/2155

Datum toelatingswijziging:

13/06/2025

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0150/001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.