

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Toegelaten

- Enrofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

COLMYC 100 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, ovine, caprine și porci

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

Wachttijd 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:Valid

Toegelaten in:Roemenië

Beschikbaar in:Roemenië

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.

Handelsvergunningsdatum:

11/05/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:

S P Veterinaria S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

150242

Datum toelatingswijziging:

6/03/2023

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0150/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Griekenland Hongarije Italië Luxemburg Polen Portugal
Roemenië

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Combined File of all Documents

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