

File downloaded on 2026-04-12

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000036216>

# QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Autorisert

- Enrofloxacin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

sau

geit

gris

---

**Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

---

## Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

## Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

### Subkutan bruk:

- 

#### storfe

- Slakt. no withdrawal period Meat and offal: IV: 5 days. Via SC: 12 days

- 

#### sau

- Slakt. 4 dag

- 

#### geit

- Slakt. 6 dag

- 

#### storfe

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

- 

#### sau

- Melk. 3 dag

- 

#### geit

- Melk. 4 dag

### Intravenøs bruk:

- 

#### storfe

- Slakt. no withdrawal period Meat and offal: IV: 5 days. Via SC: 12 days

- 

#### storfe

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

**Intramuskulær bruk:**

•

**gris**

- Slakt. 13 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01MA90

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

ES

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

28/05/2010

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

S P Veterinaria S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Godkjenningsnummer:**

2157 ESP

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

28/05/2010

---

**Referanse medlemsstat:**

ES

---

**Prosedyrenummer:**

ES/V/0150/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

BE BG EL HU IT LU PL PT RO

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Package Leaflet

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

### Combined File of all Documents

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

### Summary of Product Characteristics

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

### Labelling

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

es-puar-quinolcen-100-mg-ml-injection-es.pdf