

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Autorisert

- Enrofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

COLMYC 100 mg/ml инжекционен разтвор за говеда, свине, овце и кози

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:

BG

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:

29/03/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-1331

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/04/2016

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Samlet mappe av alle dokumenter

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