

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Autorizado

- Enrofloxacin

Product identification

Nome do medicamento:

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Colmyc 100mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους, πρόβατα και αίγες

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
100.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

- **Pig**

- Meat and offal. 13 dia

Via subcutânea:

- **Cattle**

- Meat and offal. no withdrawal period

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

- Milk. no withdrawal period

Milk: Via IV: 3 days. Via SC: 4 days

- **Sheep**

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. 3 dia

- **Goat**

- Meat and offal. 6 dia

- Milk. 4 dia

Código anatômico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01MA90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

S P Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

14/10/2010

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

S P Veterinaria S.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

6375/01-02-2016/K-0185001

Data de alteração do estado de autorização:

1/08/2023

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0150/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Grécia Hungria Itália Luxemburgo Polónia Portugal
Roménia

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036222>