

Quinoflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Autorizado

- Enrofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Quinoflox 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Quinoflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Pig

- Meat and offal. 13 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 5 dia

- Milk. 72 hora

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 12 dia

- Milk. 96 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Global Vet Health S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

19/12/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

S P Veterinaria S.A.

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 36167/3001

Data da alteração do estado de autorização:

28/02/2024

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0290/001

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Croácia Polónia Portugal Roménia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet