

QUINOVET SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autorizado

- Enrofloxacin

Product identification

Nome do medicamento:

QUINOVET SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para administração na água de bebida

Withdrawal period by route of administration:

Administração na água de bebida:

• **Turkey**

- Meat and offal. 13 dia

• **Chicken**

- Meat and offal. 7 dia

- Eggs. no withdrawal period

Huevos : No para consumo Humano/No en aves ponedoras de reposición en los 14 días previos a la puesta

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01MA90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Espanha

Available in:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Spanish

Disponível apenas em Spanish

Disponível apenas em Spanish

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:

Laboratorios Ovejero S.A.

Marketing authorisation date:

13/06/1996

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Laboratorios Ovejero S.A.

Autoridade responsável:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

1101 ESP

Data de alteração do estado de autorização:

4/02/2016

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.

Rotulagem

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054961>