

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Neautorizat

- Enrofloxacin

Product identification

Denumirea medicamentului:

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection
Colmyc 100 mg/ml Oplossing voor injectie
Colmyc 100 mg/ml Solution injectable
Colmyc 100 mg/ml Injektionslösung

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine
Porc
Oaie
Capră

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrație intramusculară:****• Bovine**

- Carne și organe. no withdrawal period

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

- Lapte. no withdrawal period

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

• Porc

- Carne și organe. 13 day

• Oaie

- Carne și organe. 4 day
- Lapte. 3 day

• Capră

- Carne și organe. 6 day
- Lapte. 4 day

Administrație subcutanată:**• Bovine**

- Carne și organe. no withdrawal period

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

- Lapte. no withdrawal period

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

• Porc

- Carne și organe. 13 day

• Oaie

- Carne și organe. 4 day
- Lapte. 3 day

• Capră

- Carne și organe. 6 day
 - Lapte. 4 day
-

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MA90

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Surrendered

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

S P Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

12/08/2010

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

S P Veterinaria S.A.

Autoritatea responsabilă:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

BE-V375654

Data modificării statusului autorizației:

18/11/2022

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

ES/V/0150/001

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036233>