

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

Godkänd

- Enrofloxacin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

QUINOLCEN 100 mg/ml Injection

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Get

Svin

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intravenös användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Subkutan användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Får

- Meat and offal. 4 dygn

-

Get

- Meat and offal. 6 dygn

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period Milk: Via IV: 3 days. Via SC: 4 days;

-

Får

- Milk. 3 dygn

-

Get

- Milk. 4 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. no withdrawal period

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

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period
- Milk: Via IV: 3 days. Via SC: 4 days;

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 13 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Bulgarien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

S P Veterinaria S.A.

Godkännandedatum:

29/03/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-1331

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/04/2016

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0150/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Bulgarien Grekland Ungern Italien Luxemburg Polen Portugal

Rumänien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.