

Quiflor 20 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and dogs

Неоторизиран

- Marbofloxacin

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Quiflor 20 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and dogs

Quiflor 20 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini e cani

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

телета с неразвити предстомашия

куче

свиня

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:

Интравенозно приложение:

- телета с неразвити предстомашия

- Meat and offal. 6 day

- куче

Подкожно приложение:

- телета с неразвити предстомашия

- Meat and offal. 6 day

- куче

Интрамускулно приложение:

- телета с неразвити предстомашия

- Meat and offal. 6 day

- свиня

- Meat and offal. 4 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QJ01MA93

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Surrendered

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

1/03/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на лиценза:

104299

Дата на промяна в статуса на лиценза:

9/11/2023

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

DE/V/0301/001

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060785>