

Quiflor 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs (sows)

Registrováno

- Marbofloxacin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Quiflor 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs (sows)

Quiflor 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine (Sauen)

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Skot

- Mléko. 36 hour

- Maso. 6 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Mléko. 36 hour

- Maso. 6 day

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Mléko. 36 hour

- Maso. 6 day

-

Pig (sow for reproduction)

- Maso. 4 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01MA93

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Dostupné v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

TAD Pharma GmbH

Datum registrace:

30/05/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

401422.00.00

Datum změny stavu registrace:

17/10/2016

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0302/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Dánsko Řecko Itálie Litva Nizozemsko Portugalsko
Slovensko Španelsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

2401422-paren-20180605.rtf