

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

Autorizovaný

- Marbofloxacin

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

Quiflor 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini e suini (scrofe)

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

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

Způsob podání:

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

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-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01MA93

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Itálie

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

5/03/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Odpovědný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

104298

Datum změny stavu registrace:

5/03/2012

Referenční členský stát:

Německo

Číslo postupu:

DE/V/0302/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Dánsko Řecko Itálie Litva Nizozemsko Portugalsko

Slovensko Španělsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060702>