

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

Zugelassen

- Marbofloxacin

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind

Zuchtsau

### Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. 36 Stunde
- Fleisch und Innereien. 6 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. 36 Stunde
- Fleisch und Innereien. 6 Tag

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. 36 Stunde
- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- 

**Zuchtsau**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QJ01MA93

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Dänemark

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Zulassungsdatum:**

7/02/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

46803

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

7/02/2012

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0302/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Dänemark Griechenland Italien Litauen Niederlande  
Portugal Slowakei Spanien

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

2401422-paren-20180605.rtf