

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)

Quiflor 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané (prasnice)

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

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

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:

7/07/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/039/DC/11-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/07/2011

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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

2401422-paren-20180605.rtf