

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

Autorisiert

- Marbofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Zuchtsau

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intravenöse Anwendung:****• Rind**

- Milk. 36 hour
- Fleisch und Innereien. 6 day

subkutane Anwendung:**• Rind**

- Milk. 36 hour
- Fleisch und Innereien. 6 day

intramuskuläre Anwendung:**• Rind**

- Milk. 36 hour
- Fleisch und Innereien. 6 day

• Zuchtsau

- Fleisch und Innereien. 4 day
-

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

QJ01MA93

Abgaberegellung:

Arzneimittel zur einmaligen Abgabe auf aerztliche Verschreibung

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

50 ml in Braunglas-Durchstechflasche (Typ II) mit Bromobutylgummistopfen und Aluminiumkappe

100 ml in Braunglas-Durchstechflasche (Typ II) mit Bromobutylgummistopfen und Aluminiumkappe

250 ml in Braunglas-Durchstechflasche (Typ II) mit Bromobutylgummistopfen und Aluminiumkappe

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

3/08/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00981

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/03/2016

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0302/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Griechenland Italien Litauen Niederlande

Portugal Slowakei Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 21/02/2019

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060718>