

# Quiflor 20 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and dogs

Nicht  
autorisiert

- Marbofloxacin

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Quiflor 20 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and dogs

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Hund

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Kalb, noch nicht wiederkäuend**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

**subkutane Anwendung:**

- 

**Kalb, noch nicht wiederkäuend**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Kalb, noch nicht wiederkäuend**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

---

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

QJ01MA93

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

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:**

19/12/2011

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

Vm01656/4060

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/05/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**DE/V/0301/001

---

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.