

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

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

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:

19/01/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

86458/10-11-2016/K-0189202

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/08/2022

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

2401422-paren-20180605.rtf