

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

Autorizado

- Marbofloxacin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

---

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

Cerdas reproductoras

---

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intravenosa:**

- 

**Bovino**

- Milk. 36 Hora(s)
- Meat and offal. 6 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Milk. 36 Hora(s)
- Meat and offal. 6 Día

**Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Milk. 36 Hora(s)
- Meat and offal. 6 Día

- 

**Cerdas reproductoras**

- Meat and offal. 4 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QJ01MA93

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/08/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número de autorización:**

8-00981

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

3/08/2011

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0302/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Dinamarca Grecia Italia Lituania Países Bajos Portugal  
Eslovaquia España

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

**Prospecto**

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

**Ficha técnica o resumen de las características del producto**

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

**Etiquetado**

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2401422-paren-20180605.rtf