

# Quiflor S 100 mg/ml solution for injection for cattle

Autorizado

- Marbofloxacin

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Quiflor S 100 mg/ml solution for injection for cattle

Quiflor Single Dose Regimen 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

### Vía de administración:

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

**Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 3 Día

- Milk. 72 Hora(s)

---

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

QJ01MA93

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Dinamarca

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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:**

7/02/2012

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto  
TAD Pharma GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

46804

---

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

7/02/2012

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0303/001

---

**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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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