

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

No
autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros prerrumiantes

Perros

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 6 Día

Vía subcutánea:

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 6 Día

Vía intramuscular:

-

Terneros prerrumiantes

- Meat and offal. 6 Día

-

Porcino

- 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:

Anulado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

2/02/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

348/01/11DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/02/2023

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0301/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.