

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

Autorisé

- Marbofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Quiflor, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulēms (paršavedēms)

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc (truie pour la reproduction)

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intraveineuse:**

-

Bovins

- Lait. 36 hour
- Viande et abats. 6 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Lait. 36 hour
- Viande et abats. 6 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 36 hour
- Viande et abats. 6 day

-

Porc (truie pour la reproduction)

- Viande et abats. 4 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01MA93

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/05/2011

Site(s) de libération des lots du produit fini:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/11/2042/001-003

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/07/2025

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0302/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark Grèce Italie Lituanie Pays-Bas Portugal
Slovaquie Espagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

2401422-paren-20180605.rtf