

# 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)

---

### 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:**

Danemark

---

**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:**

7/02/2012

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

46803

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

7/02/2012

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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

2401422-paren-20180605.rtf