

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

Nem
hitelesített

- Marbofloxacin

Product identification

Készítmény neve:

Quiflor 20 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and dogs
Quiflor 20 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini e cani

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú
kutya
sertés

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás
Subcutan alkalmazás
Intramuscularis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Withdrawal period by route of administration:

Intravénás alkalmazás:

- **kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú**

- Meat and offal. 6 day

- **kutya**

Subcutan alkalmazás:

- **kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú**

- Meat and offal. 6 day

- **kutya**

Intramuscularis alkalmazás:

- **kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú**

- Meat and offal. 6 day

- **sertés**

- Meat and offal. 4 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01MA93

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

1/03/2012

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

104299

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

9/11/2023

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

DE/V/0301/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060785>