

Quiflor S 100 mg/ml solution for injection for cattle

Viðurkennt

- Marbofloxacin

Product identification

Heiti lyfs:

Quiflor S 100 mg/ml solution for injection for cattle

Quiflor 100 mg/ml inekcinis tirpalas galvijams ir kiaulëms (paršavedëms)

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í vöðva:**• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar
- Mjólk. 72 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf):

QJ01MA93

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Litáen

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

11/05/2011

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/11/2042/001-003

Dagsetning leyfisbreytingar:

20/05/2016

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Númer verkferlis:

DE/V/0303/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Grikkland Ítalía Litáen Holland Portúgal Slóvakía
Spánn Bretland (Norður-Írland)

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

RV2042.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061106>