

Quiflor S 100 mg/ml solution for injection for cattle

Heimilað

- Marbofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Quiflor S 100 mg/ml solution for injection for cattle

Quiflor Single Dose Regimen 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

- Mjólk. 72 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01MA93

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dagsetning markaðsleyfis:

7/02/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
TAD Pharma GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

46804

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/02/2012

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0303/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Grikkland Ítalía Litáen Holland Portúgal Slóvakía
Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Combined File of all Documents

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

2401423-paren-20180605.rtf