

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

Autorizzato

- Marbofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino (scrofa da riproduzione)

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso endovenoso:

•

bovini

- latte. 36 ora
- carni e frattaglie. 6 giorno

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- latte. 36 ora
- carni e frattaglie. 6 giorno

Uso intramuscolare:

•

bovini

- latte. 36 ora
- carni e frattaglie. 6 giorno

•

Suino (scrofa da riproduzione)

- carni e frattaglie. 4 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01MA93

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

11/05/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/11/2042/001-003

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/07/2025

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Grecia Italia Lituania Paesi Bassi Portogallo
Slovacchia Spagna

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

2401422-paren-20180605.rtf