

# 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 Multi Dose Regimen 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

### 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:**

Danimarca

---

**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:**

7/02/2012

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

46803

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

7/02/2012

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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