

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

Non  
autorizzato

- Marbofloxacin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Bovini (preruminante)

Cane

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

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

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso endovenoso:**

- 

**Bovini (preruminante)**

- carni e frattaglie. 6 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Bovini (preruminante)**

- carni e frattaglie. 6 giorno

**Uso intramuscolare:**

- 

**Bovini (preruminante)**

- carni e frattaglie. 6 giorno

- 

**Suino**

- 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:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Paesi Bassi

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

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:**

9/05/2011

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

### **Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Numero di autorizzazione:**

REG NL 107423

---

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

8/02/2022

---

### **Stato membro di riferimento:**

Germania

---

### **Numero di procedura:**

DE/V/0301/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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