

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

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:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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:

19/12/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm01656/4060

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/05/2022

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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