

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

Neregistruotas

- Marbofloxacin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Quiflor 20 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini e cani

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Neatrajojančios veršeliai

Šuo

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti po oda

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

20.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į veną:

-

Neatrajojančios verselės

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

Leisti po oda:

-

Neatrajojančios verselės

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

Leisti į raumenis:

-

Neatrajojančios verselės

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01MA93

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Rinkodaros leidimo data:

1/03/2012

Serijos išleidimo gamybos vietos:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

104299

Registracijos statuso pasikeitimo data:

9/11/2023

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

DE/V/0301/001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.