

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

Nav  
atļautas

- Marbofloxacin

## Zāļu identifikācija

### Zāļu nosaukums:

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

### Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

### Mērķsugas:

Liellops (teļš pirms atgreimošanas funkcijas sākšanās)

Suns

Cūka

### Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

## Sīkāka informācija par zālēm

### Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

20.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

**Farmaceutiskā forma:**

Šķīdums injekcijām

---

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:****intravenozai lietošanai:**

- 

**Liellops (teļš pirms atgremošanas funkcijas sākšanās)**

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

**subkutānai lietošanai:**

- 

**Liellops (teļš pirms atgremošanas funkcijas sākšanās)**

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

**intramuskulārai lietošanai:**

- 

**Liellops (teļš pirms atgremošanas funkcijas sākšanās)**

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

- 

**Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QJ01MA93

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Atsaukta

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

---

## Papildu informācija

### **Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

### **Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

---

### **Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Tirdzniecības atļaujas datums:**

19/12/2011

---

### **Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

### **Atbildīgā iestāde:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

### **Atļaujas numurs:**

Vm01656/4060

---

### **Atļaujas statusa maiņas datums:**

23/05/2022

---

### **Atsauces dalībvalsts:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Procedūras numurs:**

DE/V/0301/001

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.