

Quiflor 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs (sows)

Toegelaten

- Marbofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Quiflor 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs (sows)

Quiflor, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms (paršavedėms)

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund

Fokzeugen

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Milk. 36 hour
- Meat and offal. 6 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Milk. 36 hour
- Meat and offal. 6 day

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. 36 hour
- Meat and offal. 6 day

-

Fokzeugen

- Meat and offal. 4 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01MA93

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Litouwen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Handelsvergunningsdatum:

11/05/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Vergunningsnummer:

LT/2/11/2042/001-003

Datum toelatingswijziging:

24/07/2025

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0302/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Griekenland Italië Litouwen Nederland
Portugal Slowakije Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

2401422-paren-20180605.rtf