

Quiflor S 100 mg/ml solution for injection for cattle

Geautoriseerd

- Marbofloxacin

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Quiflor S 100 mg/ml solution for injection for cattle

Quiflor S 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:**• Rund**

- Meat and offal. 3 day
 - Milk. 72 hour
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QJ01MA93

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:Valid

Authorised in:Slowakije

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:7/07/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

Krka d.d. Novo Mesto
Tad Pharma GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

96/040/DC/11-S

Wijzigingsdatum status toelating:

7/07/2011

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0303/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Griekenland Italië Litouwen Nederland
Portugal Slowakije Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061109>