

# Quiflor 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen en varkens (zeugen)

Toegelaten

- Marbofloxacin

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Quiflor 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen en varkens (zeugen)

---

**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:**

Nederland

---

**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:**

9/05/2011

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 107424

---

**Datum toelatingswijziging:**

13/09/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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

2401422-paren-20180605.rtf