

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

Niet
gemachtigd

- Marbofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Niet-herkauwende kalveren

Hond

Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Niet-herkauwende kalveren

- Meat and offal. 6 day

Subcutaan gebruik:

-

Niet-herkauwende kalveren

- Meat and offal. 6 day

Intramusculair gebruik:

-

Niet-herkauwende kalveren

- Meat and offal. 6 day

-

Varken

- 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:

Revoked

Toegelaten in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:

2/02/2023

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

348/01/11DFVPT

Datum toelatingswijziging:

2/02/2023

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0301/001

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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