

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

Autorisert

- Marbofloxacin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe  
avlspurke

---

**Administrasjonsvei:**

Intravenøs bruk  
Subkutan bruk  
Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
100.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intravenøs bruk:**

- 

**storfe**

- Melk. 36 time

- Slakt. 6 dag

**Subkutan bruk:**

- 

**storfe**

- Melk. 36 time

- Slakt. 6 dag

**Intramuskulær bruk:**

- 

**storfe**

- Melk. 36 time

- Slakt. 6 dag

- 

**avlspurke**

- Slakt. 4 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01MA93

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DE

---

**Tilgjengelig i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

TAD Pharma GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

30/05/2011

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

401422.00.00

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

17/10/2016

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0302/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE DK EL IT LT NL PT SI ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

2401422-paren-20180605.rtf