

Quiflor S 100 mg/ml solution for injection for cattle

Autorisert

- Marbofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Quiflor S 100 mg/ml solution for injection for cattle

Quiflor Single Dose Regimen 100 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 3 dag

- Melk. 72 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QJ01MA93

Juridisk status for forsyning:Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:Gyldig

Autorisert i:DK

Pakningsbeskrivelse: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:KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Markedsføringsgodkjenningsdato:7/02/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
TAD Pharma GmbH

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

46804

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/02/2012

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0303/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DK EL IT LT NL PT SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

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