

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

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Quiflor, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms (paršavedėms)

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via subcutânea

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Cattle

- Milk. 36 hora

- Meat and offal. 6 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

- Milk. 36 hora

- Meat and offal. 6 dia

Via intramuscular:

-

Cattle

- Milk. 36 hora

- Meat and offal. 6 dia

-

Pig (sow for reproduction)

- Meat and offal. 4 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA93

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data de autorização de introdução no mercado:

11/05/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/11/2042/001-003

Data da alteração do estado de autorização:

24/07/2025

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0302/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Grécia Itália Lituânia Países Baixos Portugal
Eslováquia Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

2401422-paren-20180605.rtf