

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

Não
autorizado

- Marbofloxacin

Product identification

Nome do medicamento:

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

Quiflor 20 mg/ml Injektionslösung

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via subcutânea

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
20.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intravenosa:

- **Cattle (pre-ruminant)**
 - Meat and offal. 6 dia

- **Dog**

Via subcutânea:

- **Cattle (pre-ruminant)**
 - Meat and offal. 6 dia

- **Dog**

Via intramuscular:

- **Cattle (pre-ruminant)**
 - Meat and offal. 6 dia

- **Pig**
 - Meat and offal. 4 dia
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01MA93

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Surrendered

Authorised in:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

TAD Pharma GmbH

Marketing authorisation date:

30/05/2011

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

401421.00.00

Data de alteração do estado de autorização:

16/11/2023

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060770>