

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

Não
autorizado

- Marbofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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

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

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [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
20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

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

Via subcutânea:

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

Via intramuscular:

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

Abandonada

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

19/12/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm01656/4060

Data da alteração do estado de autorização:

23/05/2022

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0301/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.