

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 oplossing voor injectie voor runderen en varkens (zeugen)

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:

Países Baixos

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:

9/05/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 107424

Data da alteração do estado de autorização:

13/09/2022

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