

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

Neautorizat

- Marbofloxacin

Product identification

Denumirea medicamentului:

Quiflor 20 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and dogs
Quiflor 20 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini e cani

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine (vițel pre-rumegător)
Câine
Porc

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă
Administrare subcutanată
Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrație intravenoasă:**

- **Bovine (vițel pre-rumegător)**

- Carne și organe. 6 day

- **Câine**

Administrație subcutanată:

- **Bovine (vițel pre-rumegător)**

- Carne și organe. 6 day

- **Câine**

Administrație intramusculară:

- **Bovine (vițel pre-rumegător)**

- Carne și organe. 6 day

- **Porc**

- Carne și organe. 4 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MA93

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Surrendered

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

1/03/2012

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

104299

Data modificării statusului autorizației:

9/11/2023

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0301/001

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060785>