

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

Oprávněný

- Marbofloxacin

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Intravenózne použitie:

- 

##### Cattle

- Milk. 36 hour
- Meat and offal. 6 day

#### Subkutánne použitie:

- 

##### Cattle

- Milk. 36 hour
- Meat and offal. 6 day

#### Intramuskulárne použitie:

- 

##### Cattle

- Milk. 36 hour
- Meat and offal. 6 day

- 

##### Pig (sow for reproduction)

- Meat and offal. 4 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01MA93

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Litva

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Dátum registrácie lieku:**

11/05/2011

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

**Číslo registrácie:**

LT/2/11/2042/001-003

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

24/07/2025

---

**Referenčný členský štát:**

Nemecko

---

**Číslo postupu:**

DE/V/0302/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Dánsko Grécko Taliansko Litva Holandsko Portugalsko  
Slovensko Španielsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

2401422-paren-20180605.rtf