

# Marfloxin 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Разрешен

- Marbofloxacin

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Marfloxin 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

свиня

---

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

---

**Карентен срок по начин на приложение:****Интрамускулно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 4 day

- Meat and offal. 3 day When administered once at 8 mg/kg

- Milk. 24 hour

- Milk. 72 hour When administered once at 8 mg/kg

- 

**свиня**

- Meat and offal. 2 day

**Интравенозно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 24 hour

**Подкожно приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 24 hour

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QJ01MA93

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски

Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Slovenia

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Дата на разрешение за търговия:**

17/05/2011

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Отговорен орган:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Номер на разрешението за търговия:**

DC/V/0426/002

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

17/05/2011

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

IE/V/0262/002

---

**Засегнатата държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски  
Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

## Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.