

# MARFLOQUIN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR BOVINES AND PIGS (SOWS)

Registrováno

- Marbofloxacin

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

MARFLOQUIN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR BOVINES AND PIGS (SOWS)  
Marfloquin 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini e suini (scrofe)

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

Prase (prasnice)

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Intravenózní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Léková forma:**

Injekční roztok

---

### **Ochranná lhůta podle cesty podání:**

#### **Intramuskulární podání:**

- 

##### **Skot**

- Mléko. 36 hour 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Maso. 6 day 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Mléko. 72 hour 8 mg/kg single dose
- Maso. 3 day 8 mg/kg single dose

- 

##### **Prase (prasnice)**

- Maso. 4 day

#### **Subkutánní podání:**

- 

##### **Skot**

- Maso. 6 day 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Mléko. 36 hour 2 mg/kg single daily injection, for 3 days

#### **Intravenózní podání:**

- 

##### **Skot**

- Maso. 6 day

2 mg/kg single daily injection, for 3 days (the first injection may also be given by the intravenous route too)

- Mléko. 36 hour

2 mg/kg single daily injection, for 3 days (the first injection may also be given by the intravenous route too)

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ01MA93

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Itálie

---

**Dostupné v:**

Itálie

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

---

## Doplňující informace

---

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Datum registrace:**

8/03/2012

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto  
Virbac

---

**Příslušný orgán:**

Ministry Of Health

---

**Registrační číslo:**

104268

---

**Datum změny stavu registrace:**

8/03/2012

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0223/002

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Česko Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva  
Portugalsko Slovensko Španělsko

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.