

# Marfloxin 20 mg/ml solution for injection for calves, pigs, dogs and cats

Ikke  
autoriseret

- Marbofloxacin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Marfloxin 20 mg/ml solution for injection for calves, pigs, dogs and cats

---

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

---

### Dyreart:

Kvæg

Svin

Hund

Kat

---

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

---

# Produktoplysninger

## **Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

## **Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

### **Intramuskulær anvendelse:**

- 

#### **Kvæg**

- Meat and offal. 4 dag

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 2 dag

### **Intravenøs anvendelse:**

- 

#### **Kvæg**

- Meat and offal. 4 dag

### **Subkutan anvendelse:**

- 

#### **Kvæg**

- Meat and offal. 4 dag

---

## **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ01MA93

---

## **Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

26/08/2011

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Ansvarlig myndighed:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

VPA10774/014/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

8/03/2023

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0262/001

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.