

Marfloquin 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine (Sauen)

Zugelassen

- Marbofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Marfloquin 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine (Sauen)

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Sau

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Milch. 36 Stunde 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Fleisch und Innereien. 6 Tag 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Milch. 72 Stunde 8 mg/kg single dose
- Fleisch und Innereien. 3 Tag 8 mg/kg single dose

•

Sau

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Milch. 36 Stunde 2 mg/kg single daily injection, for 3 days

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

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

- Milch. 36 Stunde

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01MA93

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zulassungsdatum:

7/03/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
Virbac

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401400.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/06/2016

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0223/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Deutschland Griechenland Ungarn
Italien Lettland Litauen Portugal Slowakei Spanien

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente