

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

Autorisiert

- Marbofloxacin

Product identification

Name des Arzneimittels:

MARFLOQUIN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR BOVINES AND PIGS (SOWS)
Quiflox 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind
Sau

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung
intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 3 day 8 mg/kg single dose
- Milk. 36 hour 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Fleisch und Innereien. 6 day 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Milk. 72 hour 8 mg/kg single dose

• Sau

- Fleisch und Innereien. 4 day

subkutane Anwendung:**• Rind**

- Fleisch und Innereien. 6 day 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Milk. 36 hour 2 mg/kg single daily injection, for 3 days

intravenöse Anwendung:**• Rind**

- Fleisch und Innereien. 6 day

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

- Milk. 36 hour

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Lettland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

7/04/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Krka d.d. Novo Mesto

Virbac

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/DCP/11/0016

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/04/2011

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028651>