

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

Zugelassen

- Marbofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

MARFLOQUIN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR BOVINES AND PIGS (SOWS)
MARFLOQUIN 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS (TRUIES)

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

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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:

4/02/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Virbac

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/2433318 0/2011

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/07/2016

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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