

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

Zugelassen

- Marbofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Sau

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane 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

- Fleisch und Innereien. 3 Tag 8 mg/kg single dose
- 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

-

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

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

QJ01MA93

Abgaberegellung:

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:

401399.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/06/2016

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0222/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Deutschland Portugal

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 30/09/2025

[Herunterladen](#)