

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

Zugelassen

- Marbofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen 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/9951358 0/2011

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/07/2016

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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.