

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

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MARFLOQUIN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR BOVINES AND PIGS (SOWS)
Quiflox 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané (prasnice)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Cerdas adultas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Milk. 36 Hora(s) 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Meat and offal. 6 Día 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Milk. 72 Hora(s) 8 mg/kg single dose
- Meat and offal. 3 Día 8 mg/kg single dose

-

Cerdas adultas

- Meat and offal. 4 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 6 Día 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Milk. 36 Hora(s) 2 mg/kg single daily injection, for 3 days

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 6 Día

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

- Milk. 36 Hora(s)

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01MA93

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Disponible en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Fecha de autorización de comercialización:

2/05/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
Virbac

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/016/DC/11-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/05/2011

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0223/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Alemania Grecia Hungría Italia Letonia
Lituania Portugal Eslovaquia España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.