

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

Autorizado

- Marbofloxacin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

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

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Cerdas adultas

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

---

## 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**

- Meat and offal. 3 Día 8 mg/kg single dose
- 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

- 

**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

---

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

QJ01MA93

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**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:**

15/02/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Virbac

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

314/02/11DFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

29/07/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0222/002

---

**Estados miembros afectados:**

Alemania Portugal

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.