

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:

Disponible 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

Documentos

Combined File of all Documents

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