

MARBIFLOX 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE (CALVES) AND PIGS

No
autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MARBIFLOX 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE (CALVES) AND PIGS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terberos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Terneros

- Meat and offal. 6 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

Vía subcutánea:

-

Terneros

- Meat and offal. 6 Día

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:

Anulado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

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:

28/03/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

401411.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/12/2021

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0222/001

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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