

# MARBIFLOX 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO (TERNEROS) Y PORCINO

No  
autorizado

- Marbofloxacin

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

MARBIFLOX 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO (TERNEROS) Y PORCINO

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Terneros

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:**

España

---

**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:**

13/10/2011

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

2377 ESP

---

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

16/02/2015

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)