

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

No
autorizado

- Marbofloxacin

Product identification

Nombre del medicamento:

MARFLOQUIN 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE (CALVES) AND PIGS
Marfloquin 20 mg/ml solução injectável para bovinos (vitelos) e suínos

Principio activo:

Disponível unicamente em [English](#)

Especies de destino:

Terneros
Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponível unicamente em [English](#)
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****• Terneros**

- Meat and offal. 6 Día

• Porcino

- Meat and offal. 4 Día

Vía subcutánea:**• Terneros**

- Meat and offal. 6 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01MA93

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Authorised in:

Portugal

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

3/05/2011

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Krka d.d. Novo Mesto

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

315/01/11DFVPT

Fecha del cambio de estado de la autorización:

20/09/2021

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0223/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028703>