

Masterflox 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Autorisé

- Marbofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Masterflox 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc (truie pour la reproduction)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. 6 day 2 mg/kg KGW/Tag, ev. 1. Injektion i.v.

- Lait. 36 hour 2 mg/kg KGW/Tag, ev. 1. Injektion i.v.

-

Bovins

- Viande et abats. 3 day 8 mg/kg KGW/Tag, Einzeldosis

- Lait. 72 hour 8 mg/kg KGW/Tag, Einzeldosis

-

Porc (truie pour la reproduction)

- Viande et abats. 4 day 2 mg/kg KGW/Tag, 3 Tage

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 6 day 2 mg/kg KGW/Tag, ev. 1. Injektion i.v.

- Lait. 36 hour 2 mg/kg KGW/Tag, ev. 1. Injektion i.v.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01MA93

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/07/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

837059

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/07/2016

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

at-puar-600000085266-np-maesterfloex-de.pdf