

# MARFLOQUIN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR BOVINES AND PIGS (SOWS)

Autorisé

- Marbofloxacin

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

MARFLOQUIN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR BOVINES AND PIGS (SOWS)

Marfloquin 100 mg/ml Injektionslösung

---

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### **Espèces cibles:**

Bovins

Porc (truite)

---

### **Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

---

## 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**

- Lait. 36 hour 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Viande et abats. 6 day 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Lait. 72 hour 8 mg/kg single dose
- Viande et abats. 3 day 8 mg/kg single dose

•

**Porc (truie)**

- Viande et abats. 4 day

**Voie sous-cutanée:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 6 day 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Lait. 36 hour 2 mg/kg single daily injection, for 3 days

**Voie intraveineuse:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 6 day

2 mg/kg single daily injection, for 3 days (the first injection may also be given by the intravenous route too)

- Lait. 36 hour

2 mg/kg single daily injection, for 3 days (the first injection may also be given by the intravenous route too)

---

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

QJ01MA93

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 50 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de 1 flacon de 100 mL

---

## 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:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

7/03/2011

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Virbac

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

401400.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

13/06/2016

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0223/002

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie  
Lituanie Portugal Slovaquie Espagne

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.