

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)
Quiflox 100 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms (paršavedėms)

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc (truie)

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:

Lituanie

Disponible en:

Lituanie

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:

31/03/2011

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
Virbac

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/02/2016

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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