

Marbiflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs (Sows)

Autorisé

- Marbofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Marbiflox 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs (Sows)

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc (truie)

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. 3 day 8 mg/kg single dose
- 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

•

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

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

QJ01MA93

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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:

15/06/2011

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
Virbac

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 01656/4023

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/08/2022

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0222/002

États membres concernés:

Allemagne Portugal Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.