

# Marfloxin 20 mg/ml solution for injection for calves, pigs, dogs and cats

Nem engedélyezett

- Marbofloxacin

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Marfloxin 20 mg/ml solution for injection for calves, pigs, dogs and cats

---

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

### **Célállat faj:**

szarvasmarha  
sertés  
kutya  
macska

---

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás  
Intravénás alkalmazás  
Subcutan alkalmazás

---

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Intramuscularis alkalmazás:

- **szarvasmarha**  
- Meat and offal. 4 day
- **sertés**  
- Meat and offal. 2 day

#### Intravénás alkalmazás:

- **szarvasmarha**  
- Meat and offal. 4 day

#### Subcutan alkalmazás:

- **szarvasmarha**  
- Meat and offal. 4 day

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01MA93

---

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

25/09/2016

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Felelős hatóság:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Engedély száma:**

160315

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

23/07/2018

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

IE/V/0262/001

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.