

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

Heimilað

- Marbofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

MARFLOQUIN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR BOVINES AND PIGS (SOWS)
Quiflox, 100mg/ml, Injekční roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir
Svín (gylta)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar undir húð
Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Mjólk. 36 klukkustundir 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Kjöt og innmatur. 6 dagar 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Mjólk. 72 klukkustundir 8 mg/kg single dose
- Kjöt og innmatur. 3 dagar 8 mg/kg single dose

•

Svín (gylta)

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Til notkunar undir húð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 6 dagar 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Mjólk. 36 klukkustundir 2 mg/kg single daily injection, for 3 days

Til notkunar í bláæð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

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

- Mjólk. 36 klukkustundir

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

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01MA93

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Fáanlegt í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dagsetning markaðsleyfis:

6/09/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
Virbac

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/077/11-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/06/2016

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0223/002

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland
Litáen Portúgal Slóvakía Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.