

# 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)

### 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:**

Ungverjaland

---

**Fáanlegt í:**

Ungverjaland

---

**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](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

8/03/2011

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto  
Virbac

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

8/03/2011

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0223/002

---

**Þátttökulönd (CMS):**

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

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

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