

# Marbiflox 20 mg/ml Solution for Injection for Cattle (Calves) and Pigs

Non  
autorizzato

- Marbofloxacin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Marbiflox 20 mg/ml Solution for Injection for Cattle (Calves) and Pigs

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Bovini (vitello)

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 6 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

**Uso sottocutaneo:**

- 

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 6 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QJ01MA93

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Rinunciato

---

**Autorizzato in:**

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

16/06/2011

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 01656/4024

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/02/2015

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0222/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)