

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

Non  
autorizzato

- Marbofloxacin

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Suino  
Cane  
Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso endovenoso  
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**  
- carni e frattaglie. 4 giorno
- **Suino**  
- carni e frattaglie. 2 giorno

#### **Uso endovenoso:**

- **bovini**  
- carni e frattaglie. 4 giorno

#### **Uso sottocutaneo:**

- **bovini**  
- carni e frattaglie. 4 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:**

Bulgaria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## 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:**

6/06/2016

---

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-1599

---

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

1/03/2022

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**IE/V/0262/001

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.