

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

Autorizzato

- Marbofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino (scrofa)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- latte. 36 ora 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- carni e frattaglie. 6 giorno 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- latte. 72 ora 8 mg/kg single dose
- carni e frattaglie. 3 giorno 8 mg/kg single dose

•

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 4 giorno

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- latte. 36 ora 2 mg/kg single daily injection, for 3 days

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno

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

- latte. 36 ora

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

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

QJ01MA93

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Ungheria

Disponibile in:

Ungheria

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:

8/03/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
Virbac

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/03/2011

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0223/002

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Germania Grecia Ungheria Italia Lettonia
Lituania Portogallo Slovacchia Spagna

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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