

Marfloquin 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini e suini (scrofe)

Autorizzato

- Marbofloxacin

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Marfloquin 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini e suini (scrofe)

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino (scrofa)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:****• bovini**

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

• Suino (scrofa)

- carne e visceri. 4 giorno

Uso sottocutaneo:**• bovini**

- carne e visceri. 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**

- carne e visceri. 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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Additional information

Entitlement type:

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

Marketing authorisation date:

8/03/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Krka d.d. Novo Mesto

Virbac

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104268

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/03/2012

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028650>