

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

Autorizzato

- Marbofloxacin

Product identification

Denominazione del medicinale:

MARFLOQUIN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR BOVINES AND PIGS (SOWS)
Quiflox 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

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:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:

7/04/2011

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Krka d.d. Novo Mesto

Virbac

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/DCP/11/0016

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/04/2011

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028651>