

MAFLOXIN

Autorisert

- Marbofloxacin

Product identification

Legemidlets navn:

MAFLOXIN

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

hunngris

Administrering:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:**• storfe**

- Slakt. 6 dag
- Melk. 36 time

• hunngris

- Slakt. 4 dag

Intravenøs bruk:**• storfe**

- Slakt. 6 dag
- Melk. 36 time

Subkutan bruk:**• storfe**

- Slakt. 6 dag
- Melk. 36 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA93

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

IT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Italian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A. U.C.L.

Marketing authorisation date:

14/05/2013

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Izo S.r.l.

Izo S.r.l.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

5/09/2013

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093437>