

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

Autorisert

- Marbofloxacin

Product identification

Legemidlets navn:

MARFLOQUIN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR BOVINES AND PIGS (SOWS)
Quiflox 100 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok a ošípané (prasnice)

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe
purke

Administrering:

Intramuskulær bruk
Subkutan bruk
Intravenøs 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. 3 dag 8 mg/kg single dose
- Melk. 36 time 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Slakt. 6 dag 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Melk. 72 time 8 mg/kg single dose

• purke

- Slakt. 4 dag

Subkutan bruk:**• storfe**

- Slakt. 6 dag 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Melk. 36 time 2 mg/kg single daily injection, for 3 days

Intravenøs bruk:**• storfe**

- Slakt. 6 dag

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

- Melk. 36 time

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA93

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

SI

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

2/05/2011

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Krka d.d. Novo Mesto

Virbac

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/016/DC/11-S

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

2/05/2011

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0223/002

Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ DE EL HU IT LV LT PT SI ES

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/600000028654>