

# Marfloxin 20 mg/ml solution for injection for calves, pigs, dogs and cats

Niet  
gemachtigd

- Marbofloxacin

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Marfloxin 20 mg/ml solution for injection for calves, pigs, dogs and cats

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in Engels

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Varken

Hond

Kat

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Intramusculair gebruik:**

- 

##### **Rund**

- Meat and offal. 4 day

- 

##### **Varken**

- Meat and offal. 2 day

#### **Intraveneus gebruik:**

- 

##### **Rund**

- Meat and offal. 4 day

#### **Subcutaan gebruik:**

- 

##### **Rund**

- Meat and offal. 4 day

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QJ01MA93

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws  
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

**Vergunningsstatus:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

Bulgarije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Handelsvergunningsdatum:**

6/06/2016

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Vergunningsnummer:**

0022-1599

---

**Datum toelatingswijziging:**

1/03/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0262/001

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.