

Marfloquin 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Toegelaten

- Marbofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Marfloquin 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Marfloquin 100 mg/ml Solution injectable

Marfloquin 100 mg/ml Injektionslösung

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund

Zeugen

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. 36 hour 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Meat and offal. 6 day 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Milk. 72 hour 8 mg/kg single dose
- Meat and offal. 3 day 8 mg/kg single dose

-

Zeugen

- Meat and offal. 4 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 6 day 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Milk. 36 hour 2 mg/kg single daily injection, for 3 days

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 6 day

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

- Milk. 36 hour

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

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:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

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:

23/05/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
Virbac

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V392953

Datum toelatingswijziging:

23/05/2011

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0223/002

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Duitsland Griekenland Hongarije Italië Letland
Litouwen Portugal Slowakije Spanje

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 14/10/2025

Downloaden

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 14/10/2025

Downloaden

Combined File of all Documents

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

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 14/10/2025

Downloaden