

# MAFLOXIN

Geautoriseerd

- Marbofloxacin

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

MAFLOXIN

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Vrouwelijke varkens

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 36 hour

- 

**Vrouwelijke varkens**

- Meat and offal. 4 day

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 36 hour

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 36 hour

---

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

:

QJ01MA93

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Italië

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

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

---

### **Marketing authorisation date:**

14/05/2013

---

### **Productielocaties partijvrijgifte:**

Izo S.r.l.

Izo S.r.l.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health

---

### **Toelatingsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

### **Wijzigingsdatum status toelating:**

5/09/2013

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

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