

# Marfloxin 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorisert

- Marbofloxacin

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Marfloxin 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe

gris

---

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intramuskulær bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 4 dag

- Slakt. 3 dag When administered once at 8 mg/kg

- Melk. 24 time

- Melk. 72 time When administered once at 8 mg/kg

- 

**gris**

- Slakt. 2 dag

**Intravenøs bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 4 dag

- Melk. 24 time

**Subkutan bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 4 dag

- Melk. 24 time

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QJ01MA93

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

SI

---

**Tilgjengelig i:**

SI

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

17/05/2011

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Ansvarlig myndighet:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Godkjenningsnummer:**

DC/V/0426/002

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

17/05/2011

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0262/002

---

**Gjeldende medlemsstater:**

BG PL RO SI

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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