

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

Autorisert

- Marbofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

purke

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i English
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

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

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

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:

23/05/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto
Virbac

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V392953

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/05/2011

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0223/002

Gjeldende medlemsstater:

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

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Samlet mappe av alle dokumenter

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028604>