

# Marbiflox 20 mg/ml solução injectável para bovinos (vitelos) e suínos

Não  
autorizado

- Marbofloxacin

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Marbiflox 20 mg/ml solução injectável para bovinos (vitelos) e suínos

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via intramuscular

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 6 dia

- 

#### **Pig**

- Meat and offal. 4 dia

#### **Via subcutânea:**

- 

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 6 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QJ01MA93

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Revogado pela Autoridade

---

### **Autorizado em:**

Portugal

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

3/03/2011

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

### **Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Número da autorização:**

314/01/11DFVPT

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

15/02/2023

---

### **Estado-Membro de referência:**

França

---

### **Número de procedimento:**

FR/V/0222/001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents