

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

Autorizat

- Marbofloxacin

Product identification

Denumirea medicamentului:

MARFLOQUIN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR BOVINES AND PIGS (SOWS)
Marfloquin 100 mg/ml solução injetável para bovinos e suínos (porcas)

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Porc (scroafă)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrație intramusculară:****• Bovine**

- Carne și organe. 3 zi 8 mg/kg single dose
- Lapte. 36 hour 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Carne și organe. 6 zi 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Lapte. 72 hour 8 mg/kg single dose

• Porc (scroafă)

- Carne și organe. 4 zi

Administrație subcutanată:**• Bovine**

- Carne și organe. 6 zi 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Lapte. 36 hour 2 mg/kg single daily injection, for 3 days

Administrație intravenoasă:**• Bovine**

- Carne și organe. 6 zi

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

- Lapte. 36 hour

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MA93

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

17/02/2021

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Krka d.d. Novo Mesto

Virbac

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

315/02/11DFVPT

Data modificării statusului autorizației:

3/02/2022

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0223/002

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028634>