

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

Oprávnený

- Marbofloxacin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 4 day
- Meat and offal. 3 day When administered once at 8 mg/kg
- Milk. 24 hour
- Milk. 72 hour When administered once at 8 mg/kg

-

Pig

- Meat and offal. 2 day

Intravenózne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 hour

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 4 day
 - Milk. 24 hour
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01MA93

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovinsko

Dostupné v:

Slovinsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dátum registrácie lieku:

17/05/2011

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Zodpovedný orgán:

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

Číslo registrácie:

DC/V/0426/002

Dátum zmeny stavu registrácie:

17/05/2011

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0262/002

Dotknuté členské štáty:

Bulharsko Poľsko Rumunsko Slovinsko

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.