

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

Oprávnený

- Marbofloxacin

Product identification

Názov lieku:

MARFLOQUIN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR BOVINES AND PIGS (SOWS)
Quiflox 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Intravenózne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

• Cattle

- Meat and offal. 3 day 8 mg/kg single dose
- Milk. 36 hour 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Meat and offal. 6 day 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Milk. 72 hour 8 mg/kg single dose

• Pig (sow)

- Meat and offal. 4 day

Subkutánne použitie:

• Cattle

- Meat and offal. 6 day 2 mg/kg single daily injection, for 3 days
- Milk. 36 hour 2 mg/kg single daily injection, for 3 days

Intravenózne použitie:

• Cattle

- Meat and offal. 6 day

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

- Milk. 36 hour

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01MA93

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Lotyšsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

7/04/2011

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Krka d.d. Novo Mesto
Virbac

Zodpovedný orgán:

Food And Veterinary Service

Číslo registrácie:

V/DCP/11/0016

Dátum zmeny stavu registrácie:

7/04/2011

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0223/002

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko Lotyšsko
Litva Portugalsko Slovensko Španielsko

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028651>