

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

Godkänd

- Marbofloxacin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

MARFLOQUIN 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR BOVINES AND PIGS (SOWS)
Marfloquin 100 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους (χοιρομητέρες)

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin (sugga)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

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

-

Svin (sugga)

- Meat and offal. 4 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

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

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 6 dygn

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

- Milk. 36 timme

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA93

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Godkännandedatum:

21/02/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Virbac

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

58317/22-7-2016/K-0188802

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/11/2016

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0223/002

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tjeckien Tyskland Grekland Ungern Italien Lettland
Litauen Portugal Slovakien Spanien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.