

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

Godkänd

- Marbofloxacin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin (sugga)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan 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

- Meat and offal. 3 dygn 8 mg/kg single dose
- 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

-

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01MA93

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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:

4/02/2011

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Virbac

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/9951358 0/2011

Datum för ändring av godkännandestatus:

5/07/2016

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0222/002

Berörda medlemsstater:

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.

Gemensam fil för alla dokument

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

Bipacksedel och märkning

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