

Marbocyl 10% 100 mg/ml, šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Разрешен

- Marbofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Marbocyl 10% 100 mg/ml, šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 2 day 1.5 dienas (36 stundas)

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 2 day 1.5 dienas (36 stundas)

•

свиня

- Meat and offal. 4 day

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 4 day 1.5 dienas (36 stundas)

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QJ01MA93

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Vetoquinol S.A.

Дата на разрешение за търговия:

18/08/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/08/1578

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/08/2008

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.