

MARBOCYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Разрешен

- Marbofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

MARBOCYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Marbocyl 20 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

теле

- Meat and offal. 6 day
- Milk. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

-

свиня

- Meat and offal. 4 day

Подкожно приложение:

-

теле

- Meat and offal. 6 day
- Milk. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

Интравенозно приложение:

-

теле

- Meat and offal. 6 day
- Milk. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) 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 [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

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](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Vetoquinol GmbH

Дата на разрешение за търговия:

19/02/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

400158.01.01

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/02/2008

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

FR/V/0107/002

Засегната държава членка:

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

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

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

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

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

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

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

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

Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

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.