

MARBIFLOX 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE (CALVES) AND PIGS

Неразрешен

- Marbofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

MARBIFLOX 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE (CALVES) AND PIGS

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

теле

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно 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

-

свиня

- Meat and offal. 4 day

Подкожно приложение:

-

теле

- Meat and offal. 6 day

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:

Surrendered

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

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](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Дата на разрешение за търговия:

28/03/2011

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

401411.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

17/12/2021

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

FR/V/0222/001

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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