

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

Неразрешен

- Marbofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

MARFLOQUIN 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE (CALVES) AND PIGS
MARFLOQUIN 20 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS (VEAUX) ET PORCINS

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 (ATCvet) Код:

QJ01MA93

Режим на отпускане:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски
Португалски Финландски Шведски 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 Английски

Налично само в Английски

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:

25/03/2011

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/8551687 2/2011

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

1/12/2023

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

FR/V/0223/001

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.