

Marbocyl 2%, 20 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms

Разрешен

- Marbofloxacin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Marbocyl 2%, 20 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

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:

•

говеда

- Meat and offal. 6 day

Not authorized for use in females producing milk for human consumption.

•

свиня

- Meat and offal. 4 day

Подкожно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 6 day

Not authorized for use in females producing milk for human consumption.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТCvet) 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 Литовски

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

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 Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Vetoquinol S.A.

Дата на разрешение за търговия:

11/09/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/03/1585/001-004

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/10/2025

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.