

MARBOCYL 100 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Registrováno

- Marbofloxacin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

MARBOCYL 100 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Skot

- Maso. 6 day

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- Mléko. 36 hour

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Maso. 6 day

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Mléko. 72 hour

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Maso. 3 day

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Mléko. 36 hour

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

-

Prase

- Maso. 4 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 6 day

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- Mléko. 36 hour

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Maso. 6 day

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Mléko. 72 hour

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Maso. 3 day

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Mléko. 36 hour

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QJ01MA93

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Dostupné v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetoquinol S.A.

Datum registrace:

17/10/1998

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

102602

Datum změny stavu registrace:

17/10/1998

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0107/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Německo Řecko Itálie Lucembursko Portugalsko Španelsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.