

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

Registrováno

- Marbofloxacin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (tele)

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

•

Skot (tele)

- Maso. 6 day

- Mléko. no withdrawal period

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

•

Prase

- Maso. 4 day

Subkutánní podání:

•

Skot (tele)

- Maso. 6 day

- Mléko. no withdrawal period

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

Intravenózní podání:

•

Skot (tele)

- Maso. 6 day

- Mléko. no withdrawal period

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

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

QJ01MA93

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dánsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetoquinol S.A.

Datum registrace:

3/03/1999

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Příslušný orgán:

Danish Medicines Agency

Registrační číslo:

30436

Datum změny stavu registrace:

3/03/1999

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0107/002

Dotčený členský stát:

Rakousko Dánsko Německo Řecko Itálie Lucembursko Portugalsko
Španelsko

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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