

Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pig

Registrováno

- Marbofloxacin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for cattle and pig

Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pig

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní 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

- Mléko. 36 hour

-

Prase

- Maso. 4 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 6 day

- Mléko. 36 hour

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 6 day

- Mléko. 36 hour

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

QJ01MA93

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné v:

United Kingdom (Northern Ireland)

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Norbrook Laboratories Limited

Datum registrace:

27/02/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Příslušný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Registrační číslo:

Vm 02000/4331

Datum změny stavu registrace:

20/11/2024

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0296/001

Dotčený členský stát:

Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Řecko Maďarsko Lotyšsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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.

Souhrn údajů o přípravku

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