

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Registrováno

- Marbofloxacin

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Odimar 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Odimar 100 mg/ml Solution injectable

Odimar 100 mg/ml Injektionslösung

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. 3 day 8mg/kg on a single occasion (IM)
- Maso. 6 day 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Mléko. 36 hour 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Mléko. 72 hour 8mg/kg on a single occasion (IM)

-

Prase

- Maso. 4 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 6 day
- Mléko. 36 hour

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 6 day 2mg/kg for 3 to 5 days
- Mléko. 36 hour 2mg/kg for 3 to 5 days

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

QJ01MA93

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Belgie

Dostupné v:

Belgie

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Emdoka

Datum registrace:

1/03/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V434752

Datum změny stavu registrace:

1/03/2013

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0457/002

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Německo Lucembursko Nizozemsko Portugalsko Španelsko

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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.

Označení na obalu

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