

MARBOVET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Autoriseret

- Marbofloxacin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

MARBOVET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

So

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 6 días/3 días dosis única
- Milk. no withdrawal period Leche: 36 horas/72 horas dosis única

•

So

- Meat and offal. 4 dag

•

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 6 días/3 días dosis única
- Milk. no withdrawal period Leche: 36 horas/72 horas dosis única

Intravenøs anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 6 días/3 días dosis única
- Milk. no withdrawal period Leche: 36 horas/72 horas dosis única

•

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 6 días/3 días dosis única
- Milk. no withdrawal period Leche: 36 horas/72 horas dosis única

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 6 días/3 días dosis única
- Milk. no withdrawal period Leche: 36 horas/72 horas dosis única

-

Kvæg

- Meat and offal. no withdrawal period Carne: 6 días/3 días dosis única
- Milk. no withdrawal period Leche: 36 horas/72 horas dosis única

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QJ01MA93

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Spain

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Fatro S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

2/02/2012

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

2451 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/02/2012

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

es-puar-marbovet-100-mg-ml-solucion-inyectable-es.pdf