

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

Zugelassen

- Marbofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Saugkalb

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Milch. no withdrawal period

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

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

subkutane Anwendung:

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Milch. no withdrawal period

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

intravenöse Anwendung:

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

- Milch. no withdrawal period

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ01MA93

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol S.A.

Zulassungsdatum:

3/03/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

30436

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/03/1999

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0107/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Dänemark Deutschland Griechenland Italien Luxemburg Portugal
Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.