

Marbocyl 20 mg/ml

Zugelassen

Injektionslösung für Rinder und Schweine

- Marbofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Marbocyl 20 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

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 Veterinärkode (ATCvet-Code):

QJ01MA93

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch
Verfügbar nur in französisch

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 GmbH

Zulassungsdatum:

19/02/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.
Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:
Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:
400158.01.01

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:
28/02/2008

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

Combined File of all Documents