

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

Zugelassen

- Marbofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 36 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 36 Stunde

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag
- Milch. 36 Stunde

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

QJ01MA93

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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 italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

10/04/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/018/DC/13-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/04/2013

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0296/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Zypern Tschechische Republik Estland Finnland Griechenland Ungarn
Lettland Rumänien Slowakei Slowenien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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