

MARBOCYL 100 mg/ml raztopina za injiciranje za goveda in prašiče

Zugelassen

- Marbofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

MARBOCYL 100 mg/ml raztopina za injiciranje za goveda in prašiče

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag Meso in organi goveda: 6 dni

- Milch. 36 Stunde Mleko: 36 ur (3 molže)

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag Meso in organi goveda: 6 dni

- Milch. 36 Stunde Mleko: 36 ur (3 molže)

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag Meso in organi prašičev: 4 dni

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

QJ01MA93

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [slowenisch](#)

Verfügbar nur in [slowenisch](#)

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:

2/09/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

NP/V/0197/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/09/2003

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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