

Odimar 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Zugelassen

- Marbofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs
Odimar 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

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. 3 Tag 8mg/kg on a single occasion (IM)
- Fleisch und Innereien. 6 Tag 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Milch. 36 Stunde 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Milch. 72 Stunde 8mg/kg on a single occasion (IM)

-

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 2mg/kg for 3 to 5 days
- Milch. 36 Stunde 2mg/kg for 3 to 5 days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (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:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

250 ml in Durchstechflasche aus Braunglas (Typ II) mit einem fluorierten Bromobutyl-Gummistopfen und einer Aluminiumkappe

100 ml in Durchstechflasche aus Braunglas (Typ II) mit einem fluorierten Bromobutyl-Gummistopfen und einer Aluminiumkappe

50 ml in Durchstechflasche aus Braunglas (Typ II) mit einem fluorierten Bromobutyl-Gummistopfen und einer Aluminiumkappe

20 ml in Durchstechflasche aus Braunglas (Typ II) mit einem fluorierten Bromobutyl-Gummistopfen und einer Aluminiumkappe

10 ml in Durchstechflasche aus Braunglas (Typ II) mit einem fluorierten Bromobutyl-Gummistopfen und einer Aluminiumkappe

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:

Emdoka

Zulassungsdatum:

28/11/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-01134

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/11/2012

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0457/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Deutschland Luxemburg Niederlande Portugal Spanien

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 24/04/2025

Updated on: 30/06/2025

Herunterladen

Packungsbeilage

Etikettierung

Combined File of all Documents

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