

MARBOCYL, 100mg/ml, Injekční roztok

Zugelassen

- Marbofloxacin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

MARBOCYL, 100mg/ml, Injekční roztok

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Sau

Art der Anwendung:

intravenöse 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:**intravenöse Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag Při dávce 2 mg/kg po dobu 3-5 dnů.

- Milch. 36 Stunde Při dávce 2 mg/kg po dobu 3-5 dnů.

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 6 Tag Při dávce 2 mg/kg po dobu 3-5 dnů.

- Milch. 36 Stunde Při dávce 2 mg/kg po dobu 3-5 dnů.

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 3 Tag Při dávce 8 mg/kg jednorázově.

- Milch. 72 Stunde Při dávce 8 mg/kg jednorázově.

-

Sau

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

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

QJ01MA93

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in tschechisch

Verfügbar nur in tschechisch

Verfügbar nur in tschechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol s.r.o.

Zulassungsdatum:

20/03/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/022/03-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/12/2011

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.