

Marbocyl 10% 100 mg/ml, šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Εγκεκριμένο

- Marbofloxacin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Marbocyl 10% 100 mg/ml, šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοιρομητέρες

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 6 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα 1.5 dienas (36 stundas)

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 6 Ημέρα

- Γάλα. 2 Ημέρα 1.5 dienas (36 stundas)

•

Χοιρομητέρες

- Meat and offal. 4 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 6 Ημέρα

- Γάλα. 4 Ημέρα 1.5 dienas (36 stundas)

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QJ01MA93

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vetoquinol S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

18/08/2008

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Αρμόδια αρχή:

Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

V/NRP/08/1578

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

18/08/2008

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.