

Marbocyl 2% 20 mg/ml, šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Marbocyl 2% 20 mg/ml, šķīdums injekcijām liellopiem un cūkām

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdos de engorde

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

•

Cerdos de engorde

- Meat and offal. 4 Día

•

Bovino

- Meat and offal. 6 Día

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 6 Día

•

Cerdos de engorde

- Meat and offal. 4 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ01MA93

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Letonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

18/04/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Food And Veterinary Service

Número de autorización:

V/NRP/03/1545

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/04/2003

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.