

ODIMAR 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Autorizado

No se dispone de esta información para este producto.

Product identification

Nombre del medicamento:

Marbodug 20 mg/ml solution for injection for cattle and pigs
ODIMAR 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Principio activo:

No se dispone de esta información para este producto.

Especies de destino:

Bovino
Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular
Vía intravenosa
Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

No se dispone de esta información para este producto.

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Bovino**

- Meat and offal. 6 Día Pre-ruminating calves (up to 100kg bodyweight)

• **Porcino**

- Meat and offal. 4 Día

Vía intravenosa:

• **Bovino**

- Meat and offal. 6 Día

Vía subcutánea:

• **Bovino**

- Meat and offal. 6 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QJ01MA93

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Available in:

España

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Emdoka

Marketing authorisation date:

8/02/2013

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

2719 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

20/02/2019

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0457/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Alemania Luxemburgo Países Bajos Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 15/03/2023

[Descargar](#)

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049643>