

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Autorizado

No se dispone de esta información para este producto.

Product identification

Nombre del medicamento:

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs
Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

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. 3 Días 8mg/kg on a single occasion (IM)
- Meat and offal. 6 Días
- Milk. 36 Hora(s)
- Milk. 72 Hora(s) 8mg/kg on a single occasion (IM)

• Porcino

- Meat and offal. 4 Días

Vía intravenosa:**• Bovino**

- Meat and offal. 6 Días
- Milk. 36 Hora(s)

Vía subcutánea:**• Bovino**

- Meat and offal. 6 Días 2mg/kg for 3 to 5 days
- Milk. 36 Hora(s) 2mg/kg for 3 to 5 days

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:

Irlanda

Available in:

Irlanda

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:

11/01/2013

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10534/006/002

Fecha del cambio de estado de la autorización:

11/01/2013

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049675>