

MARBOCYL, 100mg/ml, Injekční roztok

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MARBOCYL, 100mg/ml, Injekční roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en English

Especies de destino:

Bovino

Cerdas adultas

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 6 Días Při dávce 2 mg/kg po dobu 3-5 dnů.
- Milk. 36 Hora(s) Při dávce 2 mg/kg po dobu 3-5 dnů.

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 6 Días Při dávce 2 mg/kg po dobu 3-5 dnů.
- Milk. 36 Hora(s) Při dávce 2 mg/kg po dobu 3-5 dnů.

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 3 Días Při dávce 8 mg/kg jednorázově.
- Milk. 72 Hora(s) Při dávce 8 mg/kg jednorázově.

-

Cerdas adultas

- Meat and offal. 4 Días

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

QJ01MA93

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol s.r.o.

Fecha de autorización de comercialización:

20/03/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/022/03-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/12/2011

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062607>