

Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for cattle and pig

Volitatud

- Marbofloxacin

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for cattle and pig

Marbonor 100mg/ml ενέσιμο διάλυμα για Βοοειδή και Χοίρους

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

sig

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramuskulaarne:**

-

veis

- liha ja söödavad koed. 6 day

- piim. 36 hour

-

siga

- liha ja söödavad koed. 4 day

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 6 day

- piim. 36 hour

Subkutaanne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 6 day

- piim. 36 hour

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QJ01MA93

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Kreeka

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Müügiloa kuupäev:

11/06/2013

Partii vabastamise tootmiskohad:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Vastutav asutus:

National Organization For Medicines

Müügiloa number:

21012/02-03-2018/K-0196302

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

10/02/2020

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloamenetluse number:

IE/V/0296/001

Asjaomased liikmesriigid:

Küpros Tšehhi Eesti Soome Kreeka Ungari Läti Rumeenia Slovakkia
Sloveenia Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.