

MARBOCYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorisé

- Marbofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

MARBOCYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Marbocyl 20 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (veau)

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 6 day
- Lait. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

-

Porc

- Viande et abats. 4 day

Voie sous-cutanée:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 6 day
- Lait. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

Voie intraveineuse:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 6 day
- Lait. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):
QJ01MA93

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 20 ml
Boîte de 1 flacon de 50 ml
Boîte de 1 flacon de 100 ml
Boîte de 1 flacon de 250 ml
Boîte de 1 flacon de 10 ml

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/02/1999

Site(s) de libération des lots du produit fini:

VETOQUINOL BIOWET Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

400158.01.01

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/02/2008

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0107/002

États membres concernés:

Autriche Danemark Allemagne Grèce Italie Luxembourg Portugal Espagne

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.