

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

Autorisé

- Marbofloxacin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

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

-

Bovins

- Viande et abats. 3 day 8mg/kg on a single occasion (IM)
- Viande et abats. 6 day 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Lait. 36 hour 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Lait. 72 hour 8mg/kg on a single occasion (IM)

-

Porc

- Viande et abats. 4 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 6 day
- Lait. 36 hour

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 6 day 2mg/kg for 3 to 5 days
- Lait. 36 hour 2mg/kg for 3 to 5 days

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

QJ01MA93

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Luxembourg

Disponible en:

Luxembourg

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Emdoka

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/03/2013

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

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Numéro de l'autorisation:

V 675/13/05/1309

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/03/2013

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0457/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Allemagne Luxembourg Pays-Bas Portugal Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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