

MARBOXIL 100 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porci

Odobreno

- Marbofloxacin

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

MARBOXIL 100 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porci

Djelatna tvar:

Dostupan samo u engleski

Ciljne vrste:

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Dostupan samo u bugarski španjolski češki danski njemački estonski grčki engleski francuski talijanski latvijski litvanski mađarski nizozemski rumunjski finski švedski islandski Norwegian

Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
100.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 36 sat

-

Pig

- Meat and offal. 3 day

Supkutano:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 36 sat

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QJ01MA93

Pravni status opskrbe:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski litvanski nizozemski portugalski rumunjski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Romania

Opis paketa:

Dostupan samo u rumunjski
Dostupan samo u rumunjski
Dostupan samo u rumunjski
Dostupan samo u rumunjski
Dostupan samo u rumunjski
Dostupan samo u rumunjski
Dostupan samo u rumunjski
Dostupan samo u rumunjski
Dostupan samo u rumunjski
Dostupan samo u rumunjski
Dostupan samo u rumunjski
Dostupan samo u rumunjski
Dostupan samo u rumunjski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Crida Pharm S.R.L.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

16/08/2016

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Crida Pharm S.R.L.

Nadležno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj odobrenja:

210099

Datum promjene statusa odobrenja:

17/03/2026

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.