

# MARBOCYL 100 mg/ml raztopina za injiciranje za goveda in prašiče

Engedélyezett

- Marbofloxacin

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

MARBOCYL 100 mg/ml raztopina za injiciranje za goveda in prašiče

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha  
sertés

### **Alkalmazás módja:**

Subcutan alkalmazás  
Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****Subcutan alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 6 day Meso in organi goveda: 6 dni

- Milk. 36 hour Mleko: 36 ur (3 molže)

**Intramuscularis alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 6 day Meso in organi goveda: 6 dni

- Milk. 36 hour Mleko: 36 ur (3 molže)

- 

**sertés**

- Meat and offal. 4 day Meso in organi prašičev: 4 dni

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ01MA93

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

Csak itt érhető el [Slovenian](#)

---

## További információ

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Vetoquinol S.A.

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

2/09/2003

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

---

### **Felelős hatóság:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

### **Engedély száma:**

NP/V/0197/001

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

2/09/2003

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.