

Marbosol 20 mg/ml solution for injection for calves and piglets

Engedélyezett

- Marbofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Marbosol 20 mg/ml solution for injection for calves and piglets

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú
malac

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás
Subcutan alkalmazás
Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

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

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

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

-

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

- Meat and offal. 6 day

Subcutan alkalmazás:

-

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

- Meat and offal. 6 day

Intramuscularis alkalmazás:

-

kifejlett bendőflórával még nem rendelkező borjú

- Meat and offal. 6 day

-

malac

- Meat and offal. 3 day

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 [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

22/01/2013

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

401632.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

10/08/2018

Referencia tagállam:

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

Eljárás száma:

DE/V/0175/001

Érintett tagállamok:

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

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

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

2401632-paren-20170418.pdf