

# ARISTOS 10, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini e scrofe

Felhatalmazott

- Marbofloxacin

## Product identification

**Készítmény neve:**

ARISTOS 10, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini e scrofe

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj(ok):**

koca

szarvasmarha

---

**Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Intravénás alkalmazás

---

## Product details

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuscularis alkalmazás:****• koca**

- Meat and offal. 4 day

**• szarvasmarha**

- Meat and offal. 6 day dose somministrata 2 mg/kg per 3-5 giorni

- Meat and offal. 3 day

dose somministrata 8 mg/kg in un'unica iniezione intramuscolare

- Milk. 36 hour dose somministrata 2 mg/kg per 3-5 giorni

- Milk. 72 hour

dose somministrata 8 mg/kg in un'unica iniezione intramuscolare

**Subcutan alkalmazás:****• szarvasmarha**

- Meat and offal. 6 day dose somministrata 2 mg/kg per 3-5 giorni

- Milk. 36 hour dose somministrata 2 mg/kg per 3-5 giorni

**Intravénás alkalmazás:****• szarvasmarha**

- Meat and offal. 6 day dose somministrata 2 mg/kg per 3-5 giorni

- Milk. 36 hour dose somministrata 2 mg/kg per 3-5 giorni

---

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

QJ01MA93

---

**Szállítás jogállása:**

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

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Authorised in:**

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

---

**Available in:**

Italy

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Termékengedélyezés jogalapja:**

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

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Fatro S.p.A.

---

**Marketing authorisation date:**

16/06/2010

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Fatro S.p.A.

---

**Felelős hatóság:**

Ministry Of Health

---

**Engedély száma:**

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

16/06/2015

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093043>