

MARFLOQUIN 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE (CALVES) AND PIGS

Nem
engedélyezett

- Marbofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Marfloquin 20 mg/ml solution injectable pour bovins

MARFLOQUIN 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE (CALVES) AND PIGS

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

borjú

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan 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:

Intramuscularis alkalmazás:

-

borjú

- Meat and offal. 6 day

-

sertés

- Meat and offal. 4 day

Subcutan alkalmazás:

-

borjú

- Meat and offal. 6 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:

Expired

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 [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

23/05/2011

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Felelős hatóság:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Engedély száma:

V 678/11/07/1041

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/05/2011

Referencia tagállam:

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

Eljárás száma:

FR/V/0223/001

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