

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

Nem
engedélyezett

- Marbofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

MARFLOQUIN 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE (CALVES) AND PIGS
MARFLOQUIN 20 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS (VEAUX) ET PORCINS

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 [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

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:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

25/03/2011

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/8551687 2/2011

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/12/2023

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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