

Cruxial, 20 mg/ml solução injectável para bovinos e suínos

Engedélyezett

- Marbofloxacin

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Cruxial, 20 mg/ml solução injectável para bovinos e suínos

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha
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:**

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 6 day

Leite: Não autorizada a administração do medicamento veterinário a fêmeas lactantes produtoras de leite destinado ao consumo humano.

-

sertés

- Meat and offal. 4 day

Subcutan alkalmazás:

-

sertés

- Meat and offal. 4 day

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 6 day

Leite: Não autorizada a administração do medicamento veterinário a fêmeas lactantes produtoras de leite destinado ao consumo humano.

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](#)

Elérhető:

Portugal

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

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:

Fatro S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

21/01/2013

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

Directorate General For Food And Veterinary

Engedély száma:

636/01/13NFVPT

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

19/04/2018

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.