

MARBOCYL 100 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Heimilað

- Marbofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

MARBOCYL 100 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- Mjólk. 36 klukkustundir

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Mjólk. 72 klukkustundir

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Mjólk. 36 klukkustundir

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- Mjólk. 36 klukkustundir

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Mjólk. 72 klukkustundir

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Kjöt og innmatur. 3 dagar

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Mjólk. 36 klukkustundir

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01MA93

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki

Fáanlegt í:

Austurríki

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Vetoquinol S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

18/01/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

8-00376

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/01/1999

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0107/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Þýskaland Grikkland Ítalía Lúxemborg Portúgal Spánn

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.