

MARVETIN/MARBOVET 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Heimilað

- Marbofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

MARVETIN/MARBOVET 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín (gylta)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

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. no withdrawal period

Respiratory: 6 Days (2 mg/kg (IV/SC/IM)) 3 Days (8 mg/kg (IM)) / Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC))

•

Svín (gylta)

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

•

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period

Respiratory: 36 Hours (2 mg/g (IM) and 72 Hours (8 mg/kg (IV / SC / IM)) / Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

Til notkunar í bláæð:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Respiratory: 6 Days (2 mg/kg (IV/SC/IM)) 3 Days (8 mg/kg (IM)) / Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC))

•

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period

Respiratory: 36 Hours (2 mg/g (IM) and 72 Hours (8 mg/kg (IV / SC / IM)) / Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Respiratory: 6 Days (2 mg/kg (IV/SC/IM)) 3 Days (8 mg/kg (IM)) / Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC))

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period

Respiratory: 36 Hours (2 mg/g (IM) and 72 Hours (8 mg/kg (IV / SC / IM)) / Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

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

QJ01MA93

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Fáanlegt í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

28/06/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2659

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/06/2019

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0244/001

Þáttökulönd (CMS):

Búlgaría Tékkland Grikkland Pólland Portúgal Rúmenía

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.

Fylgiseðill

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.

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-marvetin-marbovet-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-and-pigs-
en.pdf