

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Viðurkennt

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Product identification

Heiti lyfs:

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs
Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Virkt efni:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Dýrategundir:

Nautgripir
Svín

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva
Til notkunar í bláæð
Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í vöðva:****• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar 8mg/kg on a single occasion (IM)
- Kjöt og innmatur. 6 dagar
- Mjólk. 36 klukkustundir
- Mjólk. 72 klukkustundir 8mg/kg on a single occasion (IM)

• Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Til notkunar í bláæð:**• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 6 dagar
- Mjólk. 36 klukkustundir

Til notkunar undir húð:**• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 6 dagar 2mg/kg for 3 to 5 days
- Mjólk. 36 klukkustundir 2mg/kg for 3 to 5 days

ATC flokkun (dýrallyf):

QJ01MA93

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Írland

Available in:

Írland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)
Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Emdoka

Marketing authorisation date:

11/01/2013

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10534/006/002

Dagsetning leyfisbreytingar:

11/01/2013

Umsjónarland (RMS):

Írland

Númer verkferlis:

IE/V/0457/002

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Þýskaland Lúxemborg Holland Portúgal Spánn
Bretland (Norður-Írland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049675>