

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

Heimilað

- Marbofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Odimar 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Leið stjórnsýslu:

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. 3 dagar 8mg/kg on a single occasion (IM)
- Kjöt og innmatur. 6 dagar 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Mjólk. 36 klukkustundir 2 mg/kg for 3 to 5 days
- 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 (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01MA93

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki

Fáanlegt í:

Austurríki

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Emdoka

Dagsetning markaðsleyfis:

28/11/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

8-01134

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/11/2012

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0457/002

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Þýskaland Lúxemborg Holland Portúgal Spánn

Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.