

MARBOCOLI 100 mg/ml solution for injection

Heimilað

- Marbofloxacin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

MARBOCOLI 100 mg/ml solution for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín (gylta)

Svín (til fitunar)

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. no withdrawal period

Meat and offal: 3 days (8 mg (IM)). 6 days (2 mg (IV/SC/IM))

-

Svín (gylta)

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

-

Svín (til fitunar)

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period

Milk: 72 hours (8 mg (IM)). 36 hours (2 mg (IV/SC/IM))

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Meat and offal: 3 days (8 mg (IM)). 6 days (2 mg (IV/SC/IM))

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period

Milk: 72 hours (8 mg (IM)). 36 hours (2 mg (IV/SC/IM))

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Meat and offal: 3 days (8 mg (IM)). 6 days (2 mg (IV/SC/IM))

•

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period

Milk: 72 hours (8 mg (IM)). 36 hours (2 mg (IV/SC/IM))

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

QJ01MA93

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Malta

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

S P Veterinaria S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

28/10/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

S P Veterinaria S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Veterinary And Phytosanitary Regulation Department

Markaðsleyfisnúmer:

VMA36

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/10/2014

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0217/001

Þátttökulönd (CMS):

Malta Pólland Portúgal Rúmenía

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.

eu-PUAR-marbocoli-100-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf