

MARBOSYVA 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs.

Autorizzato

- Marbofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MARBOSYVA 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs.

Marbosyva 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino (scrofa)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use (8 mg/kg single dose): 3 days / Intramuscular or subcutaneous use (2 mg/kg single daily injection, for 3-5 days): 6 days

-

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 4 giorno

-

bovini

- latte. no withdrawal period

Milk: IM (single dose) 72 hours / IM or SC 36 Hours

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use (8 mg/kg single dose): 3 days / Intramuscular or subcutaneous use (2 mg/kg single daily injection, for 3-5 days): 6 days

-

bovini

- latte. no withdrawal period

Milk: IM (single dose) 72 hours / IM or SC 36 Hours

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use (8 mg/kg single dose): 3 days / Intramuscular or subcutaneous use (2 mg/kg single daily injection, for 3-5 days): 6 days

-

bovini

- latte. no withdrawal period

Milk: IM (single dose) 72 hours / IM or SC 36 Hours

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01MA93

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Syva S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/05/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Syva S.A.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

2269

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/05/2013

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0188/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Germania Ungheria Irlanda Italia Polonia Portogallo

Romania

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-PUAR-esv0188001-dcp-marbosyva-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-and-pigs.-en.pdf