

MARBOCYL 10%

Autorizzato

- Marbofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MARBOCYL 10%

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

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. 6 giorno

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- latte. 36 ora

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- carni e frattaglie. 6 giorno

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- latte. 72 ora

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- carni e frattaglie. 3 giorno

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- latte. 36 ora

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

•

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- latte. 36 ora

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- carni e frattaglie. 6 giorno

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- latte. 72 ora

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- carni e frattaglie. 3 giorno

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- latte. 36 ora

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

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:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetoquinol S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/10/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

102602

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/10/1998

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0107/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Germania Grecia Italia Lussemburgo Portogallo Spagna

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 3/06/2022

Scaricamento