

MARBOCYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorizzato

- Marbofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MARBOCYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

•

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

Uso sottocutaneo:

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

Uso endovenoso:

•

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

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:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

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:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetoquinol S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/10/1997

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Autorità responsabile:

Numero di autorizzazione:

FR/V/7008615 5/1997

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/10/2007

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0107/002

Stati membri interessati:

Austria Danimarca Germania Grecia Italia Lussemburgo Portogallo Spagna

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

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

File combinato di tutti i documenti

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