

Marbocyl 10%, 100 mg/ml, süstelahus veistele ja sigadele

Autorizzato

- Marbofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Marbocyl 10%, 100 mg/ml, süstelahus veistele ja sigadele

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

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
- latte. 36 ora
Piimale: 1,5 päeva (36 tundi)

-

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. 36 ora
Piimale: 1,5 päeva (36 tundi)

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno
Esimese süsti võib manustada intravenoosselt.
- latte. 36 ora

Esimese süsti võib manustada intravenoosselt. Piimale: 1,5 päeva (36 tundi)

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:

Estonia

Disponibile in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Estonian](#)

Disponibile solo in [Estonian](#)

Disponibile solo in [Estonian](#)

Disponibile solo in [Estonian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetoquinol S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/03/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1231

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/03/2004

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.