

Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for cattle and pig

Autorizzato

- Marbofloxacin

Product identification

Denominazione del medicinale:

Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for cattle and pig
Marbonor, 100mg/ml, Injekční roztok

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. 36 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. 36 ora

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno
- latte. 36 ora

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

QJ01MA93

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Repubblica Ceca

Available in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

18/12/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/120/12-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/12/2012

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0296/001

Stati membri interessati:

Cipro Repubblica Ceca Estonia Finlandia Grecia Ungheria Lettonia Romania
Slovacchia Slovenia

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046453>