

Marbodug 20 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorizzato

- Marbofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Marbodug 20 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

ODIMAR 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

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

- carni e frattaglie. 6 giorno Pre-ruminating calves (up to 100kg bodyweight)

-

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno

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:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:

Emdoka

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/02/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

2719 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/02/2019

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0457/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Germania Lussemburgo Paesi Bassi Portogallo Spagna

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.