

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

Autorizzato

- Marbofloxacin

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Odimar 20 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen en varkens

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](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno 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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

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:

Emdoka

Marketing authorisation date:

30/10/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Produlab Pharma B.V.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 110658

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/01/2022

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049647>