

MARBOX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorizzato

- Marbofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MARBOX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

MARBOX 100 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino (scrofa)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

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. 3 giorno
- latte. 72 ora

•

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 4 giorno

Uso sottocutaneo:

•

bovini

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

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:

Cipro

Descrizione della confezione:

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:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Sante Animale

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/11/2010

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

CEVA SANTE ANIMALE

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

CY00228V

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/09/2015

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0206/002

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Estonia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia 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

File combinato di tutti i documenti

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