

MARBOCYL 100 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorizzato

- Marbofloxacin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MARBOCYL 100 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

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. 6 giorno

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- latte. 36 ora

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- carni e frattaglie. 6 giorno

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- latte. 72 ora

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- carni e frattaglie. 3 giorno

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- latte. 36 ora

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

-

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 6 giorno

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- latte. 36 ora

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- carni e frattaglie. 6 giorno

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- latte. 72 ora

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- carni e frattaglie. 3 giorno

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- latte. 36 ora

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

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 [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:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetoquinol Especialidades Veterinarias S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/10/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

1221 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/10/1998

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0107/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Germania Grecia Italia Lussemburgo Portogallo Spagna

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.