

Marbosol 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Registruotas

- Marbofloxacin

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Marbosol 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti po oda

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į veną:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Pienas. 36 valandos

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Pienas. 36 valandos

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 6 d.

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Pienas. 72 valandos
Single dose (8 mg/kg) (IM)

- Pienas. 36 valandos

Multiple dose (2 mg/kg single daily injection, for 3 to 5 days) (IV/SC/IM)

- Skerdiena ir subproduktai. 3 d.
Single dose (8 mg/kg) (IM)

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QJ01MA93

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Germany

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Rinkodaros leidimo data:

19/01/2013

Serijos išleidimo gamybos vietos:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Atsakinga institucija:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registracijos numeris:

401633.00.00

Registracijos statuso pasikeitimo data:

10/08/2018

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

DE/V/0175/002

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

2401633-paren-20170418.pdf