

Marfloxin 20 mg/ml solution for injection for calves, pigs, dogs and cats

Nav
atļautas

- Marbofloxacin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Marfloxin 20 mg/ml solution for injection for calves, pigs, dogs and cats

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai English

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Suns

Kaķis

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

20.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

intravenozai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

subkutānai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QJ01MA93

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Tirdzniecības atļaujas datums:

25/09/2016

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Atbildīgā iestāde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Atļaujas numurs:

160315

Atļaujas statusa maiņas datums:

23/07/2018

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

IE/V/0262/001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.