

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

Atļautas

- Marbofloxacin

## Zāļu identifikācija

### **Zāļu nosaukums:**

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

---

### **Aktīvā viela:**

Pieejamas tikai [English](#)

---

### **Mērķsugas:**

Liellops (teļš)

Cūka (sivēns)

---

### **Lietošanas veids:**

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

intramuskulārai lietošanai

---

## Sīkāka informācija par zālēm

### **Aktīvā viela un stiprums:**

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

---

**Farmaceutiskā forma:**

Šķīdums injekcijām

---

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:  
intravenozai lietošanai:**

- 

**Liellops (teļš)**

- Piens. 36 stunda
- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

**subkutānai lietošanai:**

- 

**Liellops (teļš)**

- Piens. 36 stunda
- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

**intramuskulārai lietošanai:**

- 

**Liellops (teļš)**

- Gaļa un blakusprodukti. 3 diena
- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena
- Piens. 72 stunda
- Piens. 36 stunda

- 

**Cūka (sivēns)**

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QJ01MA93

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Derīga

---

**Atļautas:**

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

---

**Pieejams:**

Hungary

---

**Iepakojuma apraksts:**

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:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

21/02/2013

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Atbildīgā iestāde:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Atļaujas numurs:**

3319/X/13 NÉBIH ÁTI

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

21/02/2013

---

**Atsauces dalībvalsts:**

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

---

**Procedūras numurs:**

DE/V/0175/002

---

**Attiecīgās dalībvalstis:**

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

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

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

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

2401633-paren-20170418.pdf