

НЕОМАРБОФЛОКСАЦИН 100 mg/ ml инжекционен разтвор за говеда и свине

Atļautas

- Marbofloxacin

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

НЕОМАРБОФЛОКСАЦИН 100 mg/ ml инжекционен разтвор за говеда и свине

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intramuskulārai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

Доза: 2 mg/kg т.м. в продължение на 3 до 5 дни (i.v./s.c./i.m.)

- Piens. 36 stunda

Доза: 2 mg/kg т.м. в продължение на 3 до 5 дни (i.v./s.c./i.m.)

- Gaļa un blakusprodukti. 3 diena

Доза: 8 mg/kg т.м. еднократно (i.m.)

- Piens. 72 stunda

Доза: 8 mg/kg т.м. еднократно (i.m.)

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

intravenozai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

- Piens. 3 diena

subkutānai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 6 diena

- Piens. 36 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](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (ES Regulas 2019/6 18. pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Dsm Denitrans OOD

Tirdzniecības atļaujas datums:

12/11/2023

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Dsm Denitrans OOD

Atbildīgā iestāde:

Bulgarian Food Safety Authority

Atļaujas numurs:

0022-3223

Atļaujas statusa maiņas datums:

12/11/2023

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.

Lietošanas instrukcija

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

Marķējuma teksts

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