

MARBOCYL 100 mg/ml raztopina za injiciranje za goveda in prašiče

Autorisert

- Marbofloxacin

Product identification

Legemidlets navn:

MARBOCYL 100 mg/ml raztopina za injiciranje za goveda in prašiče

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

gris

Administrering:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan bruk:****• storfe**

- Slakt. 6 dag Meso in organi goveda: 6 dni

- Milk. 36 time Mleko: 36 ur (3 molže)

Intramuskulær bruk:**• storfe**

- Slakt. 6 dag Meso in organi goveda: 6 dni

- Milk. 36 time Mleko: 36 ur (3 molže)

• gris

- Slakt. 4 dag Meso in organi prašičev: 4 dni

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA93

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

SI

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i Slovenian

Tilgjengelig bare i Slovenian

Additional information**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol S.A.

Marketing authorisation date:

2/09/2003

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Vetoquinol

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkjenningsnummer:

NP/V/0197/001

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

2/09/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017024>