

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Autorisert

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Product identification

Legemidlets navn:

Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs
Marbodug 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Virkestoff:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dyrearter:

storfe
gris

Administrering:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

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

- Slakt. 3 dag 8mg/kg on a single occasion (IM)
- Slakt. 6 dag
- Melk. 36 time
- Melk. 72 time 8mg/kg on a single occasion (IM)

• gris

- Slakt. 4 dag

Intravenøs bruk:**• storfe**

- Slakt. 6 dag
- Melk. 36 time

Subkutan bruk:**• storfe**

- Slakt. 6 dag 2mg/kg for 3 to 5 days
- Melk. 36 time 2mg/kg for 3 to 5 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA93

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

Available in:

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Emdoka

Marketing authorisation date:

21/12/2012

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

Vm 34534/4009

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

16/08/2022

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0457/002

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DE LU NL PT ES

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049655>