

Marbocyl 10%, 100 mg/ml, süstelahus veistele ja sigadele

Toegelaten

- Marbofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Marbocyl 10%, 100 mg/ml, süstelahus veistele ja sigadele

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Subcutaan gebruik
Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 36 hour
Piimale: 1,5 päeva (36 tundi)

-

Varken

- Meat and offal. 4 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 6 day

- Milk. 36 hour
Piimale: 1,5 päeva (36 tundi)

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 6 day
Esimese süsti võib manustada intravenoosselt.

- Milk. 36 hour

Esimese süsti võib manustada intravenoosselt. Piimale: 1,5 päeva (36 tundi)

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ01MA93

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Estland

Beschikbaar in:

Estland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

Alleen beschikbaar in [Estlands](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetoquinol S.A.

Handelsvergunningsdatum:

25/03/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Vergunningsnummer:

1231

Datum toelatingswijziging:

25/03/2004

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.