

Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for cattle and pig

Toegelaten

- Marbofloxacin

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for cattle and pig

Marbonor 100mg/ml Ενέσιμο Διάλυμα για βοοειδή και χοίρους

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan 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

-

Varken

- Meat and offal. 4 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 36 hour

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 6 day
- Milk. 36 hour

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:

Cyprus

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Handelsvergunningsdatum:

17/09/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Verantwoordelijke instantie:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Vergunningsnummer:

CY00408V

Datum toelatingswijziging:

8/02/2018

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0296/001

Betrokken lidstaten:

Cyprus Tsjechië Estland Finland Griekenland Hongarije Letland Roemenië
Slowakije Slovenië

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

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

Documenten

Combined File of all Documents

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

Samenvatting van de productkenmerken

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