

Marbodug 20 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Geautoriseerd

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Marbodug 20 mg/ml solution for injection for cattle and pigs
Odimar 20 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Werkzame stof:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Doeldiersoort(en):

Rund
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik
Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:****• Rund**

- Meat and offal. 6 day Pre-ruminating calves (up to 100kg bodyweight)

• Varken

- Meat and offal. 4 day

Intraveneus gebruik:**• Rund**

- Meat and offal. 6 day

Subcutaan gebruik:**• Rund**

- Meat and offal. 6 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QJ01MA93

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:Valid

Authorised in:Duitsland

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Emdoka

Marketing authorisation date:

4/11/2012

Productielocaties partijvrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Toelatingsnummer:

401636.00.00

Wijzigingsdatum status toelating:

26/02/2018

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0457/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Duitsland Luxemburg Nederland Portugal Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049663>