

MARBOSYVA 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs.

Autorisert

- Marbofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

MARBOSYVA 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs.

Marbosyva 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hunngris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use (8 mg/kg single dose): 3 days / Intramuscular or subcutaneous use (2 mg/kg single daily injection, for 3-5 days): 6 days

-

hunngris

- Slakt. 4 dag

-

storfe

- Melk. no withdrawal period

Milk: IM (single dose) 72 hours / IM or SC 36 Hours

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use (8 mg/kg single dose): 3 days / Intramuscular or subcutaneous use (2 mg/kg single daily injection, for 3-5 days): 6 days

-

storfe

- Melk. no withdrawal period

Milk: IM (single dose) 72 hours / IM or SC 36 Hours

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use (8 mg/kg single dose): 3 days / Intramuscular or subcutaneous use (2 mg/kg single daily injection, for 3-5 days): 6 days

•

storfe

- Melk. no withdrawal period

Milk: IM (single dose) 72 hours / IM or SC 36 Hours

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA93

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Syva S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

2/05/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

2269

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/05/2013

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0188/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BG DE HU Irland IT PL PT RO

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Merking

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

Samlet mappe av alle dokumenter

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

eu-PUAR-esv0188001-dcp-marbosyva-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-and-pigs.-en.pdf