

MARBOCYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorisert

- Marbofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

MARBOCYL 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

MARBOCYL 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
20.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

kalv

- Slakt. 6 dag
- Melk. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

-

gris

- Slakt. 4 dag

Subkutan bruk:

-

kalv

- Slakt. 6 dag
- Melk. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

Intravenøs bruk:

-

kalv

- Slakt. 6 dag
- Melk. no withdrawal period

The veterinary medicinal product is not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QJ01MA93

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
ES

Tilgjengelig i:
ES

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Vetoquinol Especialidades Veterinarias S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
23/03/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:
VETOQUINOL BLOWET Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

1262 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

23/03/1999

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0107/002

Gjeldende medlemsstater:

AT DK DE EL IT LU PT ES

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

Dokumenter

Merking

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

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.