

MARVETIN/MARBOVET 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorisert

- Marbofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

MARVETIN/MARBOVET 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

purke

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

Respiratory: 6 Days (2 mg/kg (IV/SC/IM)) 3 Days (8 mg/kg (IM)) / Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC))

•

purke

- Slakt. 4 dag

•

storfe

- Melk. no withdrawal period

Respiratory: 36 Hours (2 mg/g (IM) and 72 Hours (8 mg/kg (IV / SC / IM)) / Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

Intravenøs bruk:

•

storfe

- Slakt. no withdrawal period

Respiratory: 6 Days (2 mg/kg (IV/SC/IM)) 3 Days (8 mg/kg (IM)) / Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC))

•

storfe

- Melk. no withdrawal period

Respiratory: 36 Hours (2 mg/g (IM) and 72 Hours (8 mg/kg (IV / SC / IM)) / Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period

Respiratory: 6 Days (2 mg/kg (IV/SC/IM)) 3 Days (8 mg/kg (IM)) / Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC))

-

storfe

- Melk. no withdrawal period

Respiratory: 36 Hours (2 mg/g (IM) and 72 Hours (8 mg/kg (IV / SC / IM)) / Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ01MA93

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Tilgjengelig i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

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:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/06/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-2659

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/06/2019

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0244/001

Gjeldende medlemsstater:

BG CZ EL PL PT RO

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-marvetin-marbovet-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-and-pigs-en.pdf