

MARBOVET 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorisert

- Marbofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

MARBOVET 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ikke drøvtyggende storfe
kalv
slaktegris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
20.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

ikke drøvtyggende storfe

- Slakt. 6 dag

-

kalv

- Slakt. 6 dag

-

slaktegris

- Slakt. 4 dag

-

ikke drøvtyggende storfe

- Melk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

-

kalv

- Melk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

Intravenøs bruk:

-

ikke drøvtyggende storfe

- Slakt. 6 dag

-

kalv

- Slakt. 6 dag

-

ikke drøvtyggende storfe

- Melk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

-

kalv

- Melk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

Subkutan bruk:

-

ikke drøvtyggende storfe

- Slakt. 6 dag

-

kalv

- Slakt. 6 dag

-

ikke drøvtyggende storfe

- Melk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

-

kalv

- Melk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano

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 Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

2/02/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

2450 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/02/2012

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.

es-puar-marbovet-20-mg-ml-solucion-inyectable-es.pdf