

MARBOCEN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorisert

- Marbofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

MARBOCEN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
purke
slaktegris

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

Carne:3 Días (8 mg dosis única (IM))/6 Días (2 mg entre 3 -5 días (IV/SC/IM))

- Melk. no withdrawal period

Leche:72 Horas (8 mg dosis única (IM))/36 Horas (2 mg entre 3 -5 días (IV/SC/IM))

-

purke

- Slakt. 4 dag

-

slaktegris

- Slakt. 4 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period

Carne:3 Días (8 mg dosis única (IM))/6 Días (2 mg entre 3 -5 días (IV/SC/IM))

- Melk. no withdrawal period

Leche:72 Horas (8 mg dosis única (IM))/36 Horas (2 mg entre 3 -5 días (IV/SC/IM))

-

purke

- Slakt. 4 dag

-

slaktegris

- Slakt. 4 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period

Carne:3 Días (8 mg dosis única (IM))/6 Días (2 mg entre 3 -5 días (IV/SC/IM))

- Melk. no withdrawal period

Leche:72 Horas (8 mg dosis única (IM))/36 Horas (2 mg entre 3 -5 días (IV/SC/IM))

-

purke

- Slakt. 4 dag

-

slaktegris

- Slakt. 4 dag

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

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

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:

Cenavisa S.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/10/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

Cenavisa S.L.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

3122 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/10/2014

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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

es-puar-marbocen-100-mg-ml-solucion-inyectable-es.pdf