

Marbocyl 2%, 20 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms

Autorisert

- Marbofloxacin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Marbocyl 2%, 20 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams ir kiaulėms

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær 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:

-

storfe

- Slakt. 6 dag

Not authorized for use in females producing milk for human consumption.

-

gris

- Slakt. 4 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 6 dag

Not authorized for use in females 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:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Bare tilgjengelig i [Litauisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetoquinol S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/09/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetoquinol S.A.

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/03/1585/001-004

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/10/2025

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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