

MARBOCYL BOLUS 50 MG TABLETS FOR CALVES

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

MARBOCYL BOLUS 50 MG TABLETS FOR CALVES
Marbocyl Bolus

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
50.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 6 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA93

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Vetoquinol GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

25/10/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetoquinol S.A.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

400158.00.02

Data de alteração do estado de autorização:

20/03/2008

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0107/003

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Alemanha Itália Luxemburgo Portugal Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042130>