

Marbosan, 100 mg/ml süstelahus veistele ja sigadele

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Marbosan, 100 mg/ml süstelahus veistele ja sigadele

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via subcutânea

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 dia

- Milk. 36 hora

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 dia

- Milk. 36 hora

-

Pig

- Meat and offal. 4 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 dia

- Milk. 36 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA93

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em estónio

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Data de autorização de introdução no mercado:

1/04/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

2158

Data da alteração do estado de autorização:

1/04/2019

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.