

Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pig

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for cattle and pig

Marbonor 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pig

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 intramuscular

Via intravenosa

Via subcutânea

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 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

Via subcutânea:

-

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:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

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:

Norbrook Laboratories Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

27/02/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Manufacturing Limited
Norbrook Laboratories Limited

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 02000/4331

Data da alteração do estado de autorização:

20/11/2024

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0296/001

Estados-Membros envolvidos:

Chipre República Checa Estónia Finlândia Grécia Hungria Letónia Roménia
Eslováquia Eslovénia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Resumo das características do medicamento

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