

Marbodug 20 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Marbodug 20 mg/ml solution for injection for cattle and pigs

ODIMAR 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO Y PORCINO

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

20.00 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 Pre-ruminating calves (up to 100kg bodyweight)

-

Pig

- Meat and offal. 4 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

- 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

Autorisado em:

Espanha

Disponibilidade:

Espanha

Descrição da embalagem:

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:

Emdoka

Data de autorização de introdução no mercado:

8/02/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

2719 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

20/02/2019

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0457/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Alemanha Luxemburgo Países Baixos Portugal Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

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.

Folheto informativo

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

Rotulagem

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

Combined File of all Documents

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