

Odimar 100 mg/ml solução injetável para bovinos e suínos

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Odimar 100 mg/ml solução injetável para bovinos e suínos

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. 3 dia 8mg/kg on a single occasion (IM)
- Meat and offal. 6 dia 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Milk. 36 hora 2 mg/kg for 3 to 5 days
- Milk. 72 hora 8mg/kg on a single occasion (IM)

-

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 2mg/kg for 3 to 5 days

- Milk. 36 hora 2mg/kg for 3 to 5 days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA93

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

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:

23/10/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

605/02/12DFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

20/12/2024

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0457/002

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

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 20/12/2024

Descargar