

MARBOX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

MARBOX 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS ET PORCINS
MARBOX 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

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 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

- Milk. 72 hora

-

Pig (sow)

- Meat and offal. 4 dia

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:

França

Disponibilidade:

França

Descrição da embalagem:

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:

Ceva Sante Animale

Data de autorização de introdução no mercado:

26/08/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CEVA SANTE ANIMALE

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/9286958 7/2010

Data da alteração do estado de autorização:

24/07/2015

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0206/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Estónia Alemanha Grécia
Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia
Portugal Roménia Eslováquia 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.

Package Leaflet and Labelling

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