

Cruxial, 100 mg/ml solução injectável para bovinos e suínos

Autorizado

- Marbofloxacin

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Cruxial, 100 mg/ml solução injectável 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 subcutânea

Via intramuscular

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 Leite: 36 horas (equivalente a 3 lactações)

-

Pig

- Meat and offal. 4 dia

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 6 dia Leite: 36 horas (equivalente a 3 lactações)

-

Pig

- Meat and offal. 4 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ01MA93

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

Frasco de vidro âmbar tipo II de 500 ml, fechado com rolha de borracha de clorobutílo e selado com rolha de alumínio, numa caixa de cartão.

Frasco de vidro âmbar tipo II de 250 ml, fechado com rolha de borracha de clorobutílo e selado com rolha de alumínio, numa caixa de cartão.

Frasco de vidro âmbar tipo II de 100 ml, fechado com rolha de borracha de clorobutílo e selado com rolha de alumínio, numa caixa de cartão.

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:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

21/01/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

636/02/13NFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

1/04/2013

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

Documentos

Combined File of all Documents