

MARBOCOLI 100 mg/ml solution for injection

Autorizat

- Marbofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

MARBOCOLI 100 mg/ml solution for injection

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc (scroafă)

Porc (pentru îngrășat)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period

Meat and offal: 3 days (8 mg (IM)). 6 days (2 mg (IV/SC/IM))

-

Porc (scroafă)

- Carne și organe. 4 zi

-

Porc (pentru îngrășat)

- Carne și organe. 4 zi

-

Bovine

- Lapte. no withdrawal period

Milk: 72 hours (8 mg (IM)). 36 hours (2 mg (IV/SC/IM))

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period

Meat and offal: 3 days (8 mg (IM)). 6 days (2 mg (IV/SC/IM))

-

Bovine

- Lapte. no withdrawal period

Milk: 72 hours (8 mg (IM)). 36 hours (2 mg (IV/SC/IM))

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period

Meat and offal: 3 days (8 mg (IM)). 6 days (2 mg (IV/SC/IM))

•

Bovine

- Lapte. no withdrawal period

Milk:72 hours (8 mg (IM)). 36 hours (2 mg (IV/SC/IM))

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MA93

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Spain

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

S P Veterinaria S.A.

Data autorizației de comercializare:

4/12/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

S P Veterinaria S.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

3151 ESP

Data modificării statusului autorizației:

4/12/2014

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

ES/V/0217/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

România

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

eu-PUAR-marbocoli-100-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf

es-puar-marbocoli-100-mg-ml-solution-for-injection-es.pdf