

MARBOSYVA 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs.

Autorizat

- Marbofloxacin

Product identification

Denumirea medicamentului:

MARBOSYVA 100 mg/ml solution for injection for cattle and pigs.
Marbosyva 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine
Porc (femelă)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare intravenoasă
Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intramusculară:

• **Bovine**

- Carne și organe. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use (8 mg/kg single dose): 3 days / Intramuscular or subcutaneous use (2 mg/kg single daily injection, for 3-5 days): 6 days

- Lapte. no withdrawal period

Milk: IM (single dose) 72 hours / IM or SC 36 Hours

• **Porc (femelă)**

- Carne și organe. 4 day

Administrare intravenoasă:

• **Bovine**

- Carne și organe. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use (8 mg/kg single dose): 3 days / Intramuscular or subcutaneous use (2 mg/kg single daily injection, for 3-5 days): 6 days

- Lapte. no withdrawal period

Milk: IM (single dose) 72 hours / IM or SC 36 Hours

Administrare subcutanată:

• **Bovine**

- Carne și organe. no withdrawal period

Meat and offal: Intramuscular use (8 mg/kg single dose): 3 days / Intramuscular or subcutaneous use (2 mg/kg single daily injection, for 3-5 days): 6 days

- Lapte. no withdrawal period

Milk: IM (single dose) 72 hours / IM or SC 36 Hours

Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MA93

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Syva S.A.

Marketing authorisation date:

13/11/2012

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Laboratorios Syva S.A.U.

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

8-01130

Data modificării statusului autorizației:

24/10/2017

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

ES/V/0188/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

România

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Prospectul

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.

Etichetarea

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

eu-PUAR-esv0188001-dcp-marbosyva-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-and-pigs.-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041354>