

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

Autorizat

- Marbofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Marbosyva 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder und Schweine (Sauen)

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc (femelă)

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: 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

-

Porc (femelă)

- Carne și organe. 4 zi

-

Bovine

- Lapte. no withdrawal period

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

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

-

Bovine

- 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

•

Bovine

- Lapte. no withdrawal period

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

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](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

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](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Syva S.A.

Data autorizației de comercializare:

26/11/2012

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Syva S.A.

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

401698.00.00

Data modificării statusului autorizației:

3/07/2018

Statul membru de referință:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată
Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Numărul procedurii:

ES/V/0188/001

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

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

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

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. 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