

# 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 oldatos injekció szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

### 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

---

#### **Disponibil în:**

Hungary

---

#### **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:**

15/12/2012

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numărul autorizației:**

3268/X/12 NÉBIH ÁTI

---

**Data modificării statusului autorizației:**

15/12/2012

---

**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](http://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