

MARBOCYL 100 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Autorizat

- Marbofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

MARBOCYL 100 MG/ML, SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

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. 6 zi

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- Lapte. 36 oră
Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Carne și organe. 6 zi

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Lapte. 72 oră

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Carne și organe. 3 zi

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Lapte. 36 oră

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

•

Porc

- Carne și organe. 4 zi

Administrare subcutanată:

•

Bovine

- Carne și organe. 6 zi

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

- Lapte. 36 oră
Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Carne și organe. 6 zi

Indication : Mastitis Dosage : 2mg/kg for 3 days (IV/IM/SC)

- Lapte. 72 oră

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Carne și organe. 3 zi

Indication : Respiratory Dosage : 8 mg/kg on a single occasion (IM)

- Lapte. 36 oră

Indication : Respiratory Dosage : 2 m/kg for 3 to 5 days (IV/IM/SC)

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:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

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](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetoquinol S.A.

Data autorizației de comercializare:

17/10/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

VETOQUINOL

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

102602

Data modificării statusului autorizației:

17/10/1998

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

FR/V/0107/001

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

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 (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă
de mai jos.