

Marbocyl 10%, 100 mg/ml, süstelahus veistele ja sigadele

Autorizat

- Marbofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Marbocyl 10%, 100 mg/ml, süstelahus veistele ja sigadele

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

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

- Lapte. 36 oră
Piimale: 1,5 päeva (36 tundi)

-

Porc

- Carne și organe. 4 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 6 zi

- Lapte. 36 oră
Piimale: 1,5 päeva (36 tundi)

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 6 zi
Esimese süsti võib manustada intravenoosselt.

- Lapte. 36 oră

Esimese süsti võib manustada intravenoosselt. Piimale: 1,5 päeva (36 tundi)

Codul anatomic terapeuic 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](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Estonia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetoquinol S.A.

Data autorizației de comercializare:

25/03/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

VETOQUINOL

Autoritatea responsabilă:

State Agency Of Medicines

Numărul autorizației:

1231

Data modificării statusului autorizației:

25/03/2004

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