

MARBOCYL 100 mg/ml raztopina za injiciranje za goveda in prašiče

Autorizat

- Marbofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

MARBOCYL 100 mg/ml raztopina za injiciranje za goveda in prašiče

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

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 subcutanată:

•

Bovine

- Carne și organe. 6 zi Meso in organi goveda: 6 dni

- Milk. 36 oră Mleko: 36 ur (3 molže)

Administrare intramusculară:

•

Bovine

- Carne și organe. 6 zi Meso in organi goveda: 6 dni

- Milk. 36 oră Mleko: 36 ur (3 molže)

•

Porc

- Carne și organe. 4 zi Meso in organi prašičev: 4 dni

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 [Slovenă](#)

Disponibile numai în [Slovenă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetoquinol S.A.

Data autorizației de comercializare:

2/09/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

VETOQUINOL

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numărul autorizației:

NP/V/0197/001

Data modificării statusului autorizației:

2/09/2003

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.

Prospectul

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

Etichetarea

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