

MARVETIN 100 mg/ml, soluție injectabila pentru bovine și porcine

Autorizat

- Marbofloxacin

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

MARVETIN 100 mg/ml, soluție injectabila pentru bovine și porcine

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Porc (scroafă)

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

Respiratory: 6 Days (2 mg/kg (IV/SC/IM)) 3 Days (8 mg/kg (IM)) / Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC))

-

Porc (scroafă)

- Carne și organe. 4 zi

-

Bovine

- Lapte. no withdrawal period

Respiratory: 36 Hours (2 mg/g (IM) and 72 Hours (8 mg/kg (IV / SC / IM)) / Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period

Respiratory: 6 Days (2 mg/kg (IV/SC/IM)) 3 Days (8 mg/kg (IM)) / Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC))

-

Bovine

- Lapte. no withdrawal period

Respiratory: 36 Hours (2 mg/g (IM) and 72 Hours (8 mg/kg (IV / SC / IM)) / Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (IV / IM / SC)

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period

Respiratory: 6 Days (2 mg/kg (IV/SC/IM)) 3 Days (8 mg/kg (IM)) / Mastitis 3 Days (2 mg/kg (IV/IM/SC))

-

Bovine

- Lapte. no withdrawal period

Respiratory: 36 Hours (2 mg/g (IM) and 72 Hours (8 mg/kg (IV / SC / IM)) / Mastitis: 36 Hours 2 mg/g (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:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

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:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

21/06/2016

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Przedsiębiorstwo Wielobranzowe Vet-Agro Sp. z o.o.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

210127

Data modificării statusului autorizației:

24/04/2024

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/0244/001

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](#) [Letonă](#) [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](#)

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Română (PDF)

Publicat la: 26/04/2024

[Descarcă](#)

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.

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-marvetin-marbovet-100-mg-ml-solution-for-injection-for-cattle-and-pigs-en.pdf