

Resmacyl 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorizat

- Marbofloxacin

Product identification

Denumirea medicamentului:

Resmacyl 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Porc

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intramusculară:****• Porc**

- Carne și organe. 5 zi

• Bovine

- Carne și organe. 6 zi

- Lapte. 2 zi

Administrare subcutanată:**• Porc**

- Carne și organe. 5 zi

• Bovine

- Lapte. 2 zi

- Carne și organe. 6 zi

Administrare intravenoasă:**• Porc**

- Carne și organe. 5 zi

• Bovine

- Lapte. 2 zi

- Carne și organe. 6 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QJ01MA93

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Poland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

27/10/2014

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

2394

Data modificării statusului autorizației:

27/10/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Prospectul

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

Etichetarea

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000056390>