

MARBOCYL FD, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční roztok

Autorizat

- Marbofloxacin

Product identification

Denumirea medicamentului:

MARBOCYL FD, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Pisică

Câine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)

[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Administrare intravenoasă:

- **Pisică**
- **Câine**

Administrare subcutanată:

- **Pisică**
 - **Câine**
-

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](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Czech](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetoquinol s.r.o.

Marketing authorisation date:

19/03/2003

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

VETOQUINOL SA

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/020/03-C

Data modificării statusului autorizației:

19/03/2003

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062604>