

MARBOCYL 10%, 100 mg/mL, otopina za injekciju za goveda i svinje (krmače)

Autorizat

- Marbofloxacin

Product identification

Denumirea medicamentului:

MARBOCYL 10%, 100 mg/mL, otopina za injekciju za goveda i svinje (krmače)

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Porc (femelă)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

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

- Carne și organe. 6 day

- Lapte. 36 hour

• Porc (femelă)

- Carne și organe. 4 day

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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

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.A.

Marketing authorisation date:

17/12/2015

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Vetoquinol

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

UP/I-322-05/15-01/40

Data modificării statusului autorizației:

16/05/2016

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985487>